(19) 世界知的所有権機関 国際事務局



(43) 国際公開日 2004 年10 月14 日 (14.10.2004)

PCT

(10) 国際公開番号 WO 2004/087763 A1

(51) 国際特許分類?: C07K 16/28, C12N 15/62, A61K 39/395, A61P 1/04, 1/16, 3/10, 5/14, 7/00, 7/04, 7/06, 11/06, 15/08, 17/00, 17/06, 21/04, 25/00, 27/02, 29/00, 35/00, 35/02, 37/02, 43/00

(21) 国際出願番号:

PCT/JP2004/004696

(22) 国際出願日:

2004年3月31日(31.03.2004)

(25) 国際出願の言語:

日本語

(26) 国際公開の言語:

日本語

(30) 優先権データ:

特願2003-096950 2003年3月31日(31.03.2003) JJ

(71) 出願人 (米国を除く全ての指定国について): 中 外製薬株式会社 (CHUGAI SEIYAKU KABUSHIKI KAISHA) [JP/JP]; 〒1158543 東京都北区浮間 5 丁目 5 番 1 号 Tokyo (JP).

(72) 発明者; および

(75) 発明者/出願人 (米国についてのみ): 土屋 政幸 (TSUCHIYA, Masayuki) [JP/JP]; 〒4120038 静岡県御 殿場市駒門 1 丁目 1 3 5 番地 中外製薬株式会社内 Shizuoka (JP). 木村 直紀 (KIMURA, Naoki) [JP/JP]; 〒 3004101 茨城県新治郡新治村永井 1 5 3 番地 2 中 外製薬株式会社内 Ibaraki (JP). 福田 達也 (FUKUDA,

Tatsuya) [JP/JP]; 〒4120038 静岡県御殿場市駒門1丁目135番地中外製薬株式会社内 Shizuoka (JP).

- (74) 代理人: 清水 初志, 外(SHIMIZU, Hatsushi et al.); 〒 3000847 茨城県土浦市卸町 1 1 1 関鉄つくばビル 6 階 Ibaraki (JP).
- (81) 指定国 (表示のない限り、全ての種類の国内保護が可能): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BW, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, EG, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NA, NI, NO, NZ, OM, PG, PH, PL, PT, RO, RU, SC, SD, SE, SG, SK, SL, SY, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VC, VN, YU, ZA, ZM, ZW.
- (84) 指定国 (表示のない限り、全ての種類の広域保護が可能): ARIPO (BW, GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), ユーラシア (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), ヨーロッパ (AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, FR, GB, GR, HU, IE, IT, LU, MC, NL, PL, PT, RO, SE, SI, SK, TR), OAPI (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

添付公開書類:

─ 国際調査報告書

2文字コード及び他の略語については、定期発行される各PCTガゼットの巻頭に掲載されている「コードと略語のガイダンスノート」を参照。

(54) Title: MODIFIED ANTIBODY AGAINST CD22 AND UTILIZATION THEREOF

(54) 発明の名称: CD22に対する改変抗体およびその利用

(57) Abstract: Based on the sequencial data of two anti-CD22 antibodies having been published, CD22 diabodies in which variable regions of the heavy chain and the light chain are bonded together via a 5mer linker are constructed. These 2 diabodies are examined in binding to lymphoma cells and activity of inducing cell death (apoptosis). As a result, it is found out that both of these diabodies bind to a Raji celle (i.e., a B lymphoma cell line) and have an activity of inducing apoptosis in the Raji cell and a Daudi cell which is also a B lymphoma cell line. These results indicate that degraded antibodies recognizing CD22 are usable as apoptosis inducers in tumor cells such as lymphocyte cells.

▼ (57) 要約: 既に公開されている二種類の抗CD22抗体の配列情報をもとに、重鎖と軽鎖の可変領域を5merのリンカーで連結させたCD22diabodyをそれぞれ作製した。作製した2種のdiabodyについて、リンパ腫細胞に対する結合及び細胞死(アポトーシス)誘導活性の検討を行った結果、これらdiabodyがいずれもBリンパ腫細胞株であるRaji細胞に動合し、さらに、いずれもRaji細胞および同じくBリンパ腫細胞株であるDaudi細胞にアポトーシスを誘導する活性があることが判明した。以上の結果は、CD22を認識する抗体の低分子化抗体がリンパ腫細胞などの腫瘍細胞に対するアポトーシス誘導剤として利用できることを示している。



- 1 -

明細書

CD22に対する改変抗体およびその利用

5 <u>技術分野</u>

本発明は、CD22を認識する抗体の低分子化抗体に関する。

背景技術

CD22は、Igスーパーファミリーに属する分子であり、その発現はB細胞に特異的で、B細胞レセプターからのシグナルを抑制する機能を担っていると考えられている。また、CD22は、造血器疾患において、様々なB細胞性白血病、悪性リンパ腫細胞に発現していることが知られている。血清中に可溶性のCD22は検出されていないことから、CD22は抗体療法が可能であると考えられている(非特許文献1からう)。

15 造血器腫瘍におけるCD22抗体の利用に関しては、ヒト化された抗CD22抗体などを利用してB細胞悪性疾患の治療が可能である旨の報告がある(特許文献1および2)。しかしながら、これら文献においては、抗CD22抗体とアポトーシス誘起活性との関係については、何ら開示されていない。

一方、通常の抗CD22抗体では認められなかったリンパ腫細胞株であるDaudiに対 20 する増殖抑制効果が、抗CD22抗体を架橋剤で化学的にcross-linkすることで、認 められたとの報告がある(非特許文献 6)。ただし、アポトーシス誘導に関する 記述はなされていない。

実際の治療において種々の利点を有する低分子化された抗体の利用に関しては、CD22を含む数種の抗原に対する抗体(IgG、Fc部分を含まないFab'2)をクロスリンクし、これを用いて腫瘍細胞のアポトーシスを誘起する方法が開示されている(特許文献3)。しかしながら、この文献においては、CD22に対する抗体は、実

際に作成されておらず、従って、そのアポトーシス誘起活性の検出も行われていない。

このように低分子化された抗CD22抗体を利用して腫瘍細胞のアポトーシスを誘導したとの報告はいまだなされていない。

5 なお、本出願の発明に関連する先行技術文献情報を以下に示す。

〔非特許文献 1〕 西井一浩 CURRENT RHERAPY Vol. 20 No. 1 47-50

[非特許文献 2] Tedder et al., Ann Rev Immunol 15:481-504(1997)

[非特許文献 3] Clark EA J Immunol 150:4715-4718(1993

[非特許文献 4] Sato et al., Immunity 5:551-562(1996)

10 〔非特許文献 5〕 Li et al., Cell Immunol 118:85-99(1993)

[非特許文献 6] Ghetie et al., Proc. Natl. Acad. Sci. USA 94:7509-7514 (1997)

[特許文献1] 特表2001-518930

[特許文献 2] 特表平10-505231

15 [特許文献 3] W099/02567

発明の開示

20

25

そこで、本発明の第一の目的は、CD22を認識する抗体の低分子化抗体を提供することにある。本発明のさらなる目的は、この低分子化抗体を利用した新たな造血器腫瘍の治療法を提供することにある。

本発明者らは、CD22に対する低分子化抗体であるdiabodyを作製することを目的として、まず、既に公開されている二種類の抗CD22抗体の配列情報をもとに、重鎖と軽鎖の可変領域を5merのリンカーで連結させたCD22diabodyの塩基配列をそれぞれ設計し、その合成を行った(精製の容易化のためdiabodyにはFlag-tagを挿入した)。合成したcDNAを動物細胞発現ベクターに挿入し、これをDG44細胞あるいはCOS7細胞に導入し、その培養上清から、生産されたdiabodyを抗Flag M2アガロ

15

20

ースを利用してアフィニティー精製した。

本発明者らは、次いで、こうして得られた2種のdiabodyについて、リンパ腫細胞に対する結合及び細胞死(アポトーシス)誘導活性の検討を行った。その結果、これらdiabodyがいずれもBリンパ腫細胞株であるRaji細胞に結合し、さらに、いずれもRaji細胞および同じくBリンパ腫細胞株であるDaudi細胞にアポトーシスを誘導する活性があることが判明した。以上の結果は、CD22を認識する抗体の低分子化抗体がリンパ腫細胞などの腫瘍細胞に対するアポトーシス誘導剤として利用できることを示している。

即ち、本発明は、以下の(1)~(12)を提供するものである。

- 10 (1) CD22を認識する低分子化抗体。
 - (2) Diabodyである(1)に記載の低分子化抗体。
 - (3) 以下の(a)~(f)のいずれかに記載の低分子化抗体。
 - (a) 配列番号:1または3に記載のアミノ酸配列を有する低分子化抗 体。
 - (b) 配列番号:1または3に記載のアミノ酸配列において1もしくは 複数のアミノ酸配列が置換、欠失、挿入、および/または付加した アミノ酸配列を有する低分子化抗体であって、(a)に記載の低分子 化抗体と機能的に同等な低分子化抗体。
 - (c) 配列番号:5のCDRおよび配列番号:7のCDRのアミノ酸配列を有する低分子化抗体。
 - (d) 配列番号:5のCDRおよび配列番号:7のCDRのアミノ酸配列において、1もしくは複数のアミノ酸配列が置換、欠失、挿入、および/または付加したアミノ酸配列を有する低分子化抗体であって、
 - (c) に記載の低分子化抗体と機能的に同等な低分子化抗体。
- 25 (e) 配列番号:9のCDRおよび配列番号:11のCDRのアミノ酸配列を 有する低分子化抗体。

- (f) 配列番号:9のCDRおよび配列番号:11のCDRのアミノ酸配列に おいて、1もしくは複数のアミノ酸配列が置換、欠失、挿入、およ び/または付加したアミノ酸配列を有する低分子化抗体であって、 (c)に記載の低分子化抗体と機能的に同等な低分子化抗体。
- 5 (4) CD22を認識する抗体を低分子化することによって、活性が上昇した抗体を製造する方法。
 - (5) 低分子化がDiabody化である、(4)に記載の方法。
 - (6) 活性がアポトーシス誘導活性である、(4)または(5)に記載の方法。
- 10 (7) (1) ~ (3) のいずれかに記載の低分子化抗体、(4) ~ (6) のいずれかに記載の方法によって製造される低分子化抗体を有効成分として含有する、アポトーシス誘導剤。
 - (8) 腫瘍細胞に対するアポトーシスを誘導する、(7)に記載のアポトーシス誘導剤。
- 15 (9) 腫瘍細胞がリンパ腫細胞または白血病細胞である、(8) に記載のアポトーシス誘導剤。
 - (10) (1)~(3)のいずれかに記載の低分子化抗体、(4)~(6) のいずれかに記載の方法によって製造される低分子化抗体を有効成分 として含有する、抗腫瘍剤。
- 20 (11) 腫瘍が血液腫瘍である、(10)に記載の抗腫瘍剤。
 - (12) 抗体がDiabodyである、(7) から(9) のいずれかに記載のアポトーシス誘導剤。
- (13) 抗体がDiabodyである、(10)または(11)に記載の抗腫瘍剤。 本発明は、CD22を認識する低分子化抗体を提供する。本発明における低分子化 抗体は、活性が上昇している点で有用である。ここで、活性とは、抗体が抗原に 結合することにより生じる生物学的作用をいう。具体的な例としては、アポトー

シス誘導作用、抗腫瘍作用である。

アポトーシス誘導作用、抗腫瘍作用などの対象となる細胞は特に限定されないが、腫瘍細胞が好ましい。腫瘍細胞の具体的な例としては、リンパ腫細胞や白血病細胞が最も好ましい。

5 本発明においては、上記CD22を認識する低分子化抗体を投与することにより、例えば、血液腫瘍などの腫瘍(具体的な例として、白血病、骨髄異形成症候群、悪性リンパ腫、慢性骨髄性白血病、形質細胞異常症(多発性骨髄腫、マクログロブリン血症)、骨髄増殖性疾患(真性赤血球増加症、本態性血小板血症、特発性骨髄繊維症)など)や自己免疫疾患(具体的な例として、リウマチ、自己免疫性肝炎、自己免疫性甲状腺炎、自己免疫性水疱症、自己免疫性副腎皮質炎、自己免疫性溶血性貧血、自己免疫性血小板減少性紫斑病、自己免疫性萎縮性胃炎、自己免疫性好中球減少症、自己免疫性精巣炎、自己免疫性脳脊髄炎、自己免疫性レセプター病、自己免疫不妊、クローン病、全身性エリテマトーデス、多発性硬化症、バセドウ病、若年性糖尿病、アジソン病、重症筋無力症、水晶体性ブドウ膜炎、 ・ 乾癬、ベーチェット病、など)のような疾患の治療、予防などをおこなうことが可能である。

本発明において、CD22とは、Igスーパーファミリーに属し、7個のIg様ドメインからなり、遺伝子上19q13.1に存在する分子(Tedder et al., Ann Rev Immunol 15:481-504(1997))を意味する。

本発明において低分子化抗体とは、全長抗体(whole andibody、例えばwhole Ig G等)の一部分が欠損している抗体断片を含み、抗原への結合能を有していれば特に限定されない。本発明の抗体断片は、全長抗体の一部分であれば特に限定されないが、重鎖可変領域(VH)又は軽鎖可変領域(VL)を含んでいることが好ましく、特に好ましいのはVHとVLの両方を含む断片である。抗体断片の具体例としては、例えば、Fab、Fab'、F(ab')2、Fv、scFv(シングルチェインFv)、などを挙げることができるが、好ましくはscFv(Huston, J. S. et al., Proc. Natl. A

cad. Sci. U.S.A. (1988) 85, 5879-5883、 Plickthun「The Pharmacology of Monoclonal Antibodies」Vol. 113, Resenburg 及び Moore編, Springer Verlag, New York, pp. 269-315, (1994))である。このような抗体断片を得るには、抗体を酵素、例えば、パパイン、ペプシンなどで処理し抗体断片を生成させるか、又は、

5 これら抗体断片をコードする遺伝子を構築し、これを発現ベクターに導入した後、 適当な宿主細胞で発現させればよい (例えば、Co, M. S. et al., J. Immunol. (1994) 152, 2968-2976; Better, M. and Horwitz, A. H., Methods Enzymol.

(1989) 178, 476-496; Pluckthun, A. and Skerra, A., Methods Enzymol. (1989) 178, 497-515; Lamoyi, E., Methods Enzymol. (1986) 121, 652-663; Rous seaux, J. et al., Methods Enzymol. (1986) 121, 663-669; Bird, R. E. and Walker, B. W., Trends Biotechnol. (1991) 9, 132-137参照)。

本発明における低分子化抗体は、全長抗体よりも分子量が小さくなることが好ましいが、例えば、ダイマー、トリマー、テトラマーなどの多量体を形成すること等もあり、全長抗体よりも分子量が大きくなることもある。

15 本発明において好ましい低分子化抗体は、抗体のVHを2つ以上及びVLを2つ以上 含み、これら各可変領域を直接あるいはリンカー等を介して間接的に結合した抗 体である。結合は、共有結合でも非共有結合でもよく、また、共有結合と非共有 結合の両方でよい。さらに好ましい低分子化抗体は、VHとVLが非共有結合により 結合して形成されるVH-VL対を2つ以上含んでいる抗体である。この場合、低分子 20 化抗体中の一方のVH-VL対と他方のVH-VL対との間の距離が、全長抗体における距 離よりも短くなる抗体が好ましい。

本発明において特に好ましい低分子化抗体はDiabodyである。Diabodyは、可変 領域と可変領域をリンカー等で結合したフラグメント(例えば、scFv等)(以下、 Diabodyを構成するフラグメント)を2つ結合させて二量体化させたものであり、

25 通常、2つのVLと2つのVHを含む (P. Holliger et al., Proc. Natl. Acad. Sci. USA, 9 0, 6444-6448 (1993)、 EP404097号、W093/11161号、Johnson et al., Method in

10

15

20

Enzymology, 203, 88-98, (1991)、Holliger et al., Protein Engineering, 9, 299-305, (1996)、Perisic et al., Structure, 2, 1217-1226, (1994)、John et al., Protein Engineering, 12(7), 597-604, (1999)、Holliger et al., Proc. Natl. Acad. Sci. USA., 90, 6444-6448, (1993)、Atwell et al., Mol. Immunol. 33, 1301-1312, (1996))。Diabodyを構成するフラグメント間の結合は非共有結合でも、共有結合でよいが、好ましくは非共有結合である。

また、Diabodyを構成するフラグメント同士をリンカーなどで結合して、一本鎖 Diabody (scDiabody) とすることも可能である。その際、Diabodyを構成するフラグメント同士を20アミノ酸程度の長いリンカーを用いて結合すると、同一鎖上に 存在するDiabodyを構成するフラグメント同士で非共有結合が可能となり、二量体を形成する。

Diabodyを構成するフラグメントは、VLとVHを結合したもの、VLとVLを結合したもの、VHとVHを結合したもの等を挙げることができるが、好ましくはVHとVLを結合したものである。Diabodyを構成するフラグメント中において、可変領域と可変領域を結合するリンカーは特に制限されないが、同一フラグメント中の可変領域の間で非共有結合がおこらない程度に短いリンカーを用いることが好ましい。そのようなリンカーの長さは当業者が適宜決定することができるが、通常2~14アミノ酸、好ましくは3~9アミノ酸、特に好ましくは4~6アミノ酸である。この場合、同一フラグメント上にコードされるVLとVHとは、その間のリンカーが短いため、同一鎖上のVLとVHの間で非共有結合がおこらず、単鎖V領域フラグメントが形成されない為、他のフラグメントとの非共有結合による二量体を形成する。さらに、Diabody作製と同じ原理で、Diabodyを構成するフラグメントを3つ以上結合させて、トリマー、テトラマーなどの多量体化させた抗体を作製することも可能である。

25 本発明におけるDiabodyとしては、下記のものを例示できるが、これらに限定されるものではない。

- 1. 配列番号:1または3に記載のアミノ酸配列を有するDiabody
- 2. 配列番号: 1または3に記載のアミノ酸配列において1もしくは複数のアミノ酸配列が変異(置換、欠失、挿入、および/または付加)したアミノ酸配列を有するDiabodyであって、配列番号: 1または3に記載の配列を有するDiabodyと機能的に同等なDiabody
- 3. 配列番号:5のCDR(又は可変領域)および配列番号:7のCDR(又は可変領域)のアミノ酸配列を有するDiabody
- 4. 配列番号:5のCDR(又は可変領域)および配列番号:7のCDR(又は可変領域)のアミノ酸配列において1もしくは複数のアミノ酸配列が変異(置換、
- 欠失、挿入、および/または付加) したアミノ酸配列を有するDiabodyであって、配列番号:5のCDR(又は可変領域)および配列番号:7のCDR(又は可変領域)の配列を有するDiabodyと機能的に同等なDiabody
 - 5. 配列番号: 9のCDR (又は可変領域) および配列番号: 11のCDR (又は可変領域) のアミノ酸配列を有するDiabody
- 15 6. 配列番号:9のCDR(又は可変領域)および配列番号:11のCDR(又は可変領域)のアミノ酸配列において1もしくは複数のアミノ酸配列が変異(置換、欠失、挿入、および/または付加)したアミノ酸配列を有するDiabodyであって、配列番号:9のCDR(又は可変領域)および配列番号:11のCDR(又は可変領域)の配列を有するDiabodyと機能的に同等なDiabody
- ここで「機能的に同等」とは、対象となるDiabodyが、配列番号:1または3に記載の配列を有するDiabody、配列番号:5のCDR(又は可変領域)および配列番号:7のCDR(又は可変領域)の配列を有するDiabody、または、配列番号:9のCDR(又は可変領域)および配列番号:11のCDR(又は可変領域)の配列を有するDiabodyと同等の活性(例えば、CD22への結合活性、アポトーシス誘導活性など)を有することを意味する。

変異するアミノ酸数は特に制限されないが、通常、30アミノ酸以内であり、好

20

25

ましくは15アミノ酸以内であり、さらに好ましくは5アミノ酸以内(例えば、3ア ミノ酸以内)であると考えられる。変異するアミノ酸残基においては、アミノ酸 側鎖の性質が保存されている別のアミノ酸に変異されることが望ましい。例えば アミノ酸側鎖の性質としては、疎水性アミノ酸(A、I、L、M、F、P、W、Y、V)、 親水性アミノ酸(R、D、N、C、E、Q、G、H、K、S、T)、脂肪族側鎖を有するアミ ノ酸(G、A、V、L、I、P)、水酸基含有側鎖を有するアミノ酸(S、T、Y)、硫黄 原子含有側鎖を有するアミノ酸 (C、M)、カルボン酸及びアミド含有側鎖を有す るアミノ酸(D、N、E、Q)、塩基含有側鎖を有するアミノ離(R、K、H)、芳香族 含有側鎖を有するアミノ酸(H、F、Y、W)を挙げることができる(括弧内はいず れもアミノ酸の一文字標記を表す)。あるアミノ酸配列に対する1又は複数個の アミノ酸残基の欠失、付加及び/又は他のアミノ酸による置換により修飾された アミノ酸配列を有するポリペプチドがその生物学的活性を維持することはすでに 知られている (Mark, D. F. et al., Proc. Natl. Acad. Sci. USA (1984) 81, 5 662-5666 Zoller, M. J. & Smith, M. Nucleic Acids Research (1982) 10, 64 87-6500 Wang, A. et al., Science 224, 1431-1433 Dalbadie-McFarland, G. 15 et al., Proc. Natl. Acad. Sci. USA (1982) 79, 6409-6413) .

また、配列番号:1または3に記載のアミノ酸配列を有するDiabody、配列番 号:5のCDR(又は可変領域)および配列番号:7のCDR(又は可変領域)の配列 を有するDiabody、または配列番号: 9のCDR(又は可変領域)および配列番号: 11のCDR(又は可変領域)の配列を有するDiabodyを、ヒトに対する異種抗原性 を低下させること等を目的としてヒト型化、キメラ化してもよい。

配列番号:5に記載されている可変領域に相当するアミノ酸配列で、31~3 5 がCDR1、50~66がCDR2、99~105がCDR3に相当する。配列番号:7に 記載されている可変領域に相当するアミノ酸配列で、24~40がCDR1、56~ 6 2 がCDR2、9 5 ~ 1 0 3 がCDR3に相当する。配列番号: 9 に記載されている可 変領域に相当するアミノ酸配列で、31~35がCDR1、50~66がCDR2、99

10

15

20

 \sim 1 1 2 がCDR3に相当する。配列番号: 1 1 に記載されている可変領域に相当するアミノ酸配列で、2 4 \sim 3 4 がCDR1、5 0 \sim 5 6 がCDR2、8 9 \sim 9 7 がCDR3に相当する。

本発明においてCD22を認識する低分子化抗体は、CD22に特異的に結合し、生物学的作用を有していれば特に制限されない。本発明の低分子化抗体は、当業者に公知の方法により作製することが可能である。例えば、実施例に記載されているように、CD22を認識する抗体の配列(特に可変領域の配列や相補鎖決定領域(CDR)の配列)を基に、当業者に公知の遺伝子組換え技術を用いて作製することが可能である。

CD22を認識する抗体の配列は、既に公知の抗体の配列を用いることが可能であり、又、CD22を抗原として、当業者に公知の方法により抗CD22抗体を作製し、その抗体の配列を取得して用いることも可能である。具体的には、例えば、以下のようにして行うことができる。CD22タンパク質若しくはその断片を感作抗原として使用して、これを通常の免疫方法にしたがって免疫し、得られる免疫細胞を通常の細胞融合法によって公知の親細胞と融合させ、通常のスクリーニング法により、モノクローナルな抗体産生細胞(ハイブリドーマ)をスクリーニング方る。抗原の調製は公知の方法、例えばバキュロウイルスを用いた方法(W098/46777など)等に準じて行うことができる。ハイブリドーマの作製は、たとえば、ミルステインらの方法(Kohler. G. and Milstein, C., Methods Enzymol. (1981) 73:3-46)等に準じて行うことができる。抗原の免疫原性が低い場合には、アルブミン等の免疫原性を有する巨大分子と結合させ、免疫を行えばよい。その後、ハイブリドーマのmRNAから逆転写酵素を用いて抗体の可変領域(V領域)のcDNAを合成し、得られたcDNAの配列を公知の方法により解読すればよい。

CD22を認識する抗体は、CD22と結合する限り特に制限はなく、マウス抗体、ラット抗体、ウサギ抗体、ヒツジ抗体、ヒト抗体等を適宜用いることができる。又、ヒトに対する異種抗原性を低下させること等を目的として人為的に改変した遺伝

10

15

20

子組換え型抗体、例えば、キメラ(Chimeric)抗体、ヒト型化(Humanized)抗体なども使用できる。これらの改変抗体は、既知の方法を用いて製造することができる。キメラ抗体は、ヒト以外の哺乳動物、例えば、マウス抗体の重鎖、軽鎖の可変領域とヒト抗体の重鎖、軽鎖の定常領域からなる抗体等であり、マウス抗体の可変領域をコードするDNAをヒト抗体の定常領域をコードするDNAと連結し、これを発現ベクターに組み込んで宿主に導入し産生させることにより得ることができる。

ヒト型化抗体は、再構成(reshaped)ヒト抗体とも称され、ヒト以外の哺乳動物、たとえばマウス抗体の相補性決定領域(CDR; complementarity determining region)をヒト抗体の相補性決定領域へ移植したものであり、その一般的な遺伝子組換え手法も知られている。具体的には、マウス抗体のCDRとヒト抗体のフレームワーク領域(framework region; FR)を連結するように設計したDNA配列を、末端部にオーバーラップする部分を有するように作製した数個のオリゴヌクレオチドからPCR法により合成する。得られたDNAをヒト抗体定常領域をコードするDNAと連結し、次いで発現ベクターに組み込んで、これを宿主に導入し産生させることにより得られる(欧州特許出願公開番号EP 239400、国際特許出願公開番号W0 96 /02576参照)。CDRを介して連結されるヒト抗体のFRは、相補性決定領域が良好な抗原結合部位を形成するものが選択される。必要に応じ、再構成ヒト抗体の相補性決定領域が適切な抗原結合部位を形成するように抗体の可変領域のフレームワーク領域のアミノ酸を置換してもよい(Sato, K. et al., Cancer Res. (1993) 53, 851-856)。

これらキメラ抗体やヒト型化抗体などについては、低分子化した後にキメラ化やヒト型化等を行ってもよいし、キメラ化やヒト型化等を行った後に低分子化を行ってもよい。

25 また、ヒト抗体の取得方法も知られている。例えば、ヒトリンパ球をin vitro で所望の抗原または所望の抗原を発現する細胞で感作し、感作リンパ球をヒトミ

エローマ細胞、例えばU266と融合させ、抗原への結合活性を有する所望のヒト抗体を得ることもできる(特公平1-59878参照)。また、ヒト抗体遺伝子の全てのレパートリーを有するトランスジェニック動物を所望の抗原で免疫することで所望のヒト抗体を取得することができる(国際特許出願公開番号W0 93/12227, W0 92/503918, W0 94/02602, W0 94/25585, W0 96/34096, W0 96/33735参照)。さらに、ヒト抗体ライブラリーを用いて、パンニングによりヒト抗体を取得する技術も知られている。例えば、ヒト抗体の可変領域を一本鎖抗体(scFv)としてファージディスプレイ法によりファージの表面に発現させ、抗原に結合するファージを選択することができる。選択されたファージの遺伝子を解析すれば、抗原に結合するヒト抗体の可変領域をコードするDNA配列を決定することができる。抗原に結合するscFvのDNA配列が明らかになれば、当該配列を挿入した適当な発現ベクターを作製し、ヒト抗体を取得することができる。これらの方法は既に周知であり、W0 92/01047, W0 92/20791, W0 93/06213, W0 93/11236, W0 93/19172, W0 95/01438, W0 95/15388を参考にすることができる。

15 本発明の抗体は、ポリエチレングリコール (PEG)、放射性物質、トキシン等の各種分子と結合したコンジュゲート抗体でもよい。このようなコンジュゲート抗体は、得られた抗体に化学的な修飾を施すことによって得ることができる。なお、抗体の修飾方法はこの分野においてすでに確立されている。本発明における「抗体」にはこれらのコンジュゲート抗体も包含される。

本発明は、本発明の抗体をコードするDNAを包含する。又、該DNAとストリンジェントな条件下でハイブリダイズし、抗原への結合能及び活性を有する抗体をコードするDNAを包含する。ハイブリダイゼーション技術(Sambrook, Jet al., Mole cular Cloning 2nd ed., 9.47-9.58, Cold Spring Harbor Lab. press, 1989) は当業者に公知であり、ハイブリダイゼーションの条件は、当業者であれば適宜選25 択することができる。ハイブリダイゼーションの条件としては、例えば、低ストリンジェントな条件が挙げられる。低ストリンジェントな条件とは、ハイブリダ

20

25

イゼーション後の洗浄において、例えば42℃、0.1×SSC、0.1%SDSの条件であり、好ましくは50℃、0.1×SSC 、0.1%SDSの条件である。より好ましいハイブリダイゼーションの条件としては、高ストリンジェントな条件が挙げられる。高ストリンジェントな条件とは、例えば65℃、5×SSC及び0.1%SDSの条件である。これらの条件において、温度を上げる程に高い相同性を有するDNAが効率的に得られることが期待できる。但し、ハイブリダイゼーションのストリンジェンシーに影響する要素としては温度や塩濃度など複数の要素が考えられ、当業者であればこれら要素を適宜選択することで同様のストリンジェンシーを実現することが可能である。

本発明のDNAは、本発明の抗体のin vivoやin vitroにおける生産に利用される他、例えば、遺伝子治療などへの応用も考えられる。本発明のDNAは、本発明の抗体をコードしうるものであればいかなる形態でもよい。即ち、mRNAから合成されたcDNAであるか、ゲノムDNAであるか、化学合成DNAであるかなどを問わない。また、本発明の抗体をコードしうる限り、遺伝暗号の縮重に基づく任意の塩基配列を有するDNAが含まれる。

本発明の抗体は当業者に公知の方法により製造することができる。具体的には、目的とする抗体のDNAを発現ベクターへ組み込む。その際、発現制御領域、例えば、エンハンサー、プロモーターの制御のもとで発現するよう発現ベクターに組み込む。次に、この発現ベクターにより宿主細胞を形質転換し、抗体を発現させることができる。その際には、適当な宿主と発現ベクターの組み合わせを使用することができる。

ベクターの例としては、M13系ベクター、pUC系ベクター、pBR322、pBluescript、pCR-Scriptなどが挙げられる。また、cDNAのサブクローニング、切り出しを目的とした場合、上記ベクターの他に、例えば、pGEM-T、pDIRECT、pT7などが挙げられる。

本発明の抗体を生産する目的においてベクターを使用する場合には、特に、発

10

15

25

現ベクターが有用である。発現ベクターとしては、例えば、大腸菌での発現を目的とした場合は、ベクターが大腸菌で増幅されるような上記特徴を持つほかに、宿主をJM109、DH5 α 、HB101、XL1-Blueなどの大腸菌とした場合においては、大腸菌で効率よく発現できるようなプロモーター、例えば、lacZプロモーター(Wardら,Nature (1989) 341、544-546; FASEB J. (1992) 6、2422-2427)、araBプロモーター(Betterら,Science (1988) 240、1041-1043)、またはT7プロモーターなどを持っていることが不可欠である。このようなベクターとしては、上記ベクターの他にpGEX-5X-1(ファルマシア社製)、「QIAexpress system」(キアゲン社製)、pEGFP、またはpET(この場合、宿主はT7 RNAポリメラーゼを発現しているBL21が好ましい)などが挙げられる。

また、ベクターには、ポリペプチド分泌のためのシグナル配列が含まれていてもよい。ポリペプチド分泌のためのシグナル配列としては、大腸菌のペリプラズムに産生させる場合、pelBシグナル配列(Lei, S. P. et al J. Bacteriol. (1987) 169, 4379) を使用すればよい。宿主細胞へのベクターの導入は、例えば塩化カルシウム法、エレクトロポレーション法を用いて行うことができる。

大腸菌以外にも、例えば、本発明のポリペプチドを製造するためのベクターとしては、哺乳動物由来の発現ベクター(例えば、pcDNA3(インビトロゲン社製)や、pEGF-BOS(Nucleic Acids: Res.1990, 18(17),p5322)、pEF、pCDM8)、昆虫細胞由来の発現ベクター(例えば「Bac-to-BAC baculovairus expression syste m」(ギブコBRL社製)、pBacPAK8)、植物由来の発現ベクター(例えばpMH1、pMH 2)、動物ウィルス由来の発現ベクター(例えば、pHSV、pMV、pAdexLcw)、レトロウィルス由来の発現ベクター(例えば、pZIPneo)、酵母由来の発現ベクター(例えば、「Pichia Expression Kit」(インビトロゲン社製)、pNV11、SP-Q0 1)、枯草菌由来の発現ベクター(例えば、pPL608、pKTH50)が挙げられる。

CHO細胞、COS細胞、NIH3T3細胞等の動物細胞での発現を目的とした場合には、 細胞内で発現させるために必要なプロモーター、例えばSV40プロモーター(Mulli

15

ganら、Nature (1979) 277、108)、MMLV-LTRプロモーター、EF1 α プロモーター (Mizushimaら、Nucleic Acids Res. (1990) 18、5322)、CMVプロモーターなど を持っていることが不可欠であり、細胞への形質転換を選抜するための遺伝子 (例えば、薬剤(ネオマイシン、G418など)により判別できるような薬剤耐性遺伝子)を有すればさらに好ましい。このような特性を有するベクターとしては、 例えば、pMAM、pDR2、pBK-RSV、pBK-CMV、pOPRSV、pOP13などが挙げられる。

さらに、遺伝子を安定的に発現させ、かつ、細胞内での遺伝子のコピー数の増幅を目的とする場合には、核酸合成経路を欠損したCHO細胞にそれを相補するDHFR遺伝子を有するベクター(例えば、pCHOIなど)を導入し、メトトレキセート(MTX)により増幅させる方法が挙げられ、また、遺伝子の一過性の発現を目的とする場合には、SV40 T抗原を発現する遺伝子を染色体上に持つCOS細胞を用いてSV40の複製起点を持つベクター(pcDなど)で形質転換する方法が挙げられる。複製開始点としては、また、ポリオーマウィルス、アデノウィルス、ウシパピローマウィルス(BPV)等の由来のものを用いることもできる。さらに、宿主細胞系で遺伝子コピー数増幅のため、発現ベクターは選択マーカーとして、アミノグリコシドトランスフェラーゼ(APH)遺伝子、チミジンキナーゼ(TK)遺伝子、大腸菌キサンチングアニンホスホリボシルトランスフェラーゼ(Ecogpt)遺伝子、ジヒドロ葉酸還元酵素(dhfr) 遺伝子等を含むことができる。

一方、動物の生体内で本発明のDNAを発現させる方法としては、本発明のDNAを 20 適当なベクターに組み込み、例えば、レトロウイルス法、リポソーム法、カチオ ニックリポソーム法、アデノウイルス法などにより生体内に導入する方法などが 挙げられる。用いられるベクターとしては、例えば、アデノウイルスベクター (例えばpAdexlcw) やレトロウイルスベクター(例えばpZIPneo) などが挙げられ るが、これらに制限されない。ベクターへの本発明のDNAの挿入などの一般的な遺 25 伝子操作は、常法に従って行うことが可能である(Molecular Cloning ,5.61-5.6 3)。生体内への投与は、ex vivo法であっても、in vivo法であってもよい。

15

20

25

また、本発明は、本発明のベクターが導入された宿主細胞を提供する。本発明のベクターが導入される宿主細胞としては特に制限はなく、例えば、大腸菌や種々の動物細胞などを用いることが可能である。本発明の宿主細胞は、例えば、本発明の抗体の製造や発現のための産生系として使用することができる。ポリペプチド製造のための産生系は、in vitroおよびin vivoの産生系がある。in vitroの産生系としては、真核細胞を使用する産生系や原核細胞を使用する産生系が挙げられる。

真核細胞を使用する場合、例えば、動物細胞、植物細胞、真菌細胞を宿主に用いることができる。動物細胞としては、哺乳類細胞、例えば、CHO (J. Exp. Med. (1995) 108, 945)、COS、3T3、ミエローマ、BHK (baby hamster kidney)、HeLa、Vero、両生類細胞、例えばアフリカツメガエル卵母細胞 (Valle, et al., Nature (1981) 291, 358-340)、あるいは昆虫細胞、例えば、Sf9、Sf21、Tn5が知られている。CHO細胞としては、特に、DHFR遺伝子を欠損したCHO細胞であるdhfr-CHO (Proc. Natl. Acad. Sci. USA (1980) 77, 4216-4220)やCHO K-1 (Proc. Natl. Acad. Sci. USA (1968) 60, 1275)を好適に使用することができる。動物細胞において、大量発現を目的とする場合には特にCHO細胞が好ましい。宿主細胞へのベクターの導入は、例えば、リン酸カルシウム法、DEAEデキストラン法、カチオニックリボソームDOTAP (ベーリンガーマンハイム社製)を用いた方法、エレクトロポーレーション法、リポフェクションなどの方法で行うことが可能である。

植物細胞としては、例えば、ニコチアナ・タバカム (Nicotiana tabacum) 由来 の細胞がポリペプチド生産系として知られており、これをカルス培養すればよい。 真菌細胞としては、酵母、例えば、サッカロミセス (Saccharomyces) 属、例えば、サッカロミセス・セレビシエ (Saccharomyces cerevisiae)、糸状菌、例えば、アスペルギルス (Aspergillus) 属、例えば、アスペルギルス・ニガー (Aspergil lus niger) が知られている。

原核細胞を使用する場合、細菌細胞を用いる産生系がある。細菌細胞としては、

20

25

大腸菌($\it E.~coli$)、例えば、 $\it JM109$ 、 $\it DH5\,\alpha$ 、 $\it HB101$ 等が挙げられ、その他、枯草菌が知られている。

これらの細胞を目的とするDNAにより形質転換し、形質転換された細胞をin vit roで培養することにより抗体が得られる。培養は、公知の方法に従い行うことができる。例えば、動物細胞の培養液として、例えば、DMEM、MEM、RPMI1640、IMDMを使用することができる。その際、牛胎児血清(FCS)等の血清補液を併用することもできるし、無血清培養してもよい。培養時のpHは、約6~8であるのが好ましい。培養は、通常、約30~40℃で約15~200時間行い、必要に応じて培地の交換、通気、攪拌を加える。

10 一方、*in vivo*でポリペプチドを産生させる系としては、例えば、動物を使用する産生系や植物を使用する産生系が挙げられる。これらの動物又は植物に目的とするDNAを導入し、動物又は植物の体内でポリペプチドを産生させ、回収する。本発明における「宿主」とは、これらの動物、植物を包含する。

動物を使用する場合、哺乳類動物、昆虫を用いる産生系がある。哺乳類動物と 15 しては、ヤギ、ブタ、ヒツジ、マウス、ウシを用いることができる (Vicki Glase r, SPECTRUM Biotechnology Applications, 1993)。また、哺乳類動物を用いる 場合、トランスジェニック動物を用いることができる。

例えば、目的とするDNAを、ヤギ β カゼインのような乳汁中に固有に産生されるポリペプチドをコードする遺伝子との融合遺伝子として調製する。次いで、この融合遺伝子を含むDNA断片をヤギの胚へ注入し、この胚を雌のヤギへ移植する。胚を受容したヤギから生まれるトランスジェニックヤギ又はその子孫が産生する乳汁から、目的の抗体を得ることができる。トランスジェニックヤギから産生されるポリペプチドを含む乳汁量を増加させるために、適宜ホルモンをトランスジェニックヤギに使用してもよい(Ebert, K.M. et al., Bio/Technology(1994)12,699-702)。

また、昆虫としては、例えばカイコを用いることができる。カイコを用いる場

20

25

合、目的のDNAを挿入したバキュロウィルスをカイコに感染させることにより、このカイコの体液から目的のポリペプチドを得ることができる(Susumu, M. et al., Nature (1985) 315, 592-594)。

さらに、植物を使用する場合、例えばタバコを用いることができる。タバコを 用いる場合、目的のDNAを植物発現用ベクター、例えばpMON 530に挿入し、このベ クターをアグロバクテリウム・ツメファシエンス (Agrobacterium tumefaciens) のようなバクテリアに導入する。このバクテリアをタバコ、例えば、ニコチア ナ・タバカム (Nicotiana tabacum) に感染させ、本タバコの葉より所望のポリペ プチドを得ることができる (Julian K.-C. Ma et al., Eur. J. Immunol. (1994)

これにより得られた本発明の抗体は、宿主細胞内または細胞外(培地など)から単離し、実質的に純粋で均一な抗体として精製することができる。抗体の分離、精製は、通常の抗体の精製で使用されている分離、精製方法を使用すればよく、何ら限定されるものではない。例えば、クロマトグラフィーカラム、フィルター、限外濾過、塩析、溶媒沈殿、溶媒抽出、蒸留、免疫沈降、SDS-ポリアクリルアミドゲル電気泳動、等電点電気泳動法、透析、再結晶等を適宜選択、組み合わせれば抗体を分離、精製することができる。

クロマトグラフィーとしては、例えばアフィニティークロマトグラフィー、イオン交換クロマトグラフィー、疎水性クロマトグラフィー、ゲル濾過、逆相クロマトグラフィー、吸着クロマトグラフィー等が挙げられる(Strategies for Protein Purification and Characterization: A Laboratory Course Manual. Ed Daniel R. Marshak et al., Cold Spring Harbor Laboratory Press, 1996)。これらのクロマトグラフィーは、液相クロマトグラフィー、例えばHPLC、FPLC等の液相クロマトグラフィーを用いて行うことができる。本発明は、これらの精製方法を用い、高度に精製された抗体も包含する。

本発明において、抗体の抗原結合活性(Antibodies A Laboratory Manual. Ed H

15

リンクすることが好ましい。

arlow, David Lane, Cold Spring Harbor Laboratory, 1988)の測定には公知の手段を使用することができる。例えば、ELISA(酵素結合免疫吸着検定法)、EIA(酵素免疫測定法)、RIA(放射免疫測定法)あるいは蛍光免疫法などを用いることができる。

本発明において、本発明の抗体が腫瘍細胞に対してアポトーシスを誘導するか 否かは、実施例と同様にしてDaudi細胞又はRaji細胞に対して細胞死を誘導するか 否かにより判定することができる。

また、本発明は、本発明の低分子化抗体を有効成分として含有する、アポトーシス誘導剤または抗腫瘍剤を提供する。本発明の低分子化抗体のこれら活性は、リンパ腫細胞または白血病細胞で特に効果が大きいと考えられるので、癌などの腫瘍(特に血液腫瘍)の治療や予防に特に有効であると考えられる。低分子化されていない抗CD22抗体を有効成分として用いる場合には、抗IgG抗体などでクロス

上記抗体には各種試薬を結合してコンジュゲート抗体として使用することもできる。このような試薬としては、化学療法剤、放射性物質、トキシンなどを挙げることができる。このようなコンジュゲート抗体は公知の方法により作製することができる(US5057313、US5156840)。

上記薬剤は、直接患者に投与する以外に、公知の製剤学的方法により製剤化した医薬組成物として投与を行うことも可能である。例えば、必要に応じて糖衣を 20 施した錠剤、カプセル剤、エリキシル剤、マイクロカプセル剤として経口的に、 あるいは水もしくはそれ以外の薬学的に許容し得る液との無菌性溶液、又は懸濁 液剤の注射剤の形で非経口的に使用できる。例えば、薬理学上許容される担体も しくは媒体、具体的には、滅菌水や生理食塩水、植物油、乳化剤、懸濁剤、界面 活性剤、安定剤、香味剤、賦形剤、ベヒクル、防腐剤、結合剤などと適宜組み合 わせて、一般に認められた製薬実施に要求される単位用量形態で混和することに よって製剤化することが考えられる。これら製剤における有効成分量は指示され

20

25

た範囲の適当な容量が得られるようにするものである。

錠剤、カプセル剤に混和することができる添加剤としては、例えばゼラチン、コーンスターチ、トラガントガム、アラビアゴムのような結合剤、結晶性セルロースのような賦形剤、コーンスターチ、ゼラチン、アルギン酸のような膨化剤、ステアリン酸マグネシウムのような潤滑剤、ショ糖、乳糖又はサッカリンのような甘味剤、ペパーミント、アカモノ油又はチェリーのような香味剤が用いられる。調剤単位形態がカプセルである場合には、上記の材料にさらに油脂のような液状担体を含有することができる。注射のための無菌組成物は注射用蒸留水のようなベヒクルを用いて通常の製剤実施に従って処方することができる。

10 注射用の水溶液としては、例えば生理食塩水、ブドウ糖やその他の補助薬を含む等張液、例えばD-ソルビトール、D-マンノース、D-マンニトール、塩化ナトリウムが挙げられ、適当な溶解補助剤、例えばアルコール、具体的にはエタノール、ポリアルコール、例えばプロピレングリコール、ポリエチレングリコール、非イオン性界面活性剤、例えばポリソルベート80(TM)、HCO-50と併用してもよい。

油性液としてはゴマ油、大豆油があげられ、溶解補助剤として安息香酸ベンジル、ベンジルアルコールと併用してもよい。また、緩衝剤、例えばリン酸塩緩衝液、酢酸ナトリウム緩衝液、無痛化剤、例えば、塩酸プロカイン、安定剤、例えば、ンジルアルコール、フェノール、酸化防止剤と配合してもよい。調製された注射液は通常、適当なアンプルに充填させる。

患者への投与は、例えば、動脈内注射、静脈内注射、皮下注射などのほか、鼻腔内的、経気管支的、筋内的、経皮的、または経口的に当業者に公知の方法により行いうる。投与量は、患者の体重や年齢、投与方法などにより変動するが、当業者であれば適当な投与量を適宜選択することが可能である。また、該化合物がDNAによりコードされうるものであれば、該DNAを遺伝子治療用ベクターに組込み、遺伝子治療を行うことも考えられる。投与量、投与方法は、患者の体重や年齢、

症状などにより変動するが、当業者であれば適宜選択することが可能である。

本発明の薬剤の投与量は、その1回投与量は投与対象、対象臓器、症状、投与方法によっても異なるが、例えば注射剤の形では通常成人(体重60kgとして)においては、1日あたり約0.1から1000mg、好ましくは約1.0から50mg、より好ましくは約1.0から20mgであると考えられる。

5 非経口的に投与する場合は、その1回投与量は投与対象、対象臓器、症状、投与方法によっても異なるが、例えば注射剤の形では通常成人(体重60kgとして)においては、通常、1日当り約0.01から30mg、好ましくは約0.1から20mg、より好ましくは約0.1から10mg程度を静脈注射により投与するのが好都合であると考えられる。他の動物の場合も、体重60kg当たりに換算した量、あるいは体表面積あたりに換算した量を投与することができる。

図面の簡単な説明

20

図1は、LL2diabodyの塩基配列およびアミノ酸配列を示す図である。

図2は、RFB4diabodyの塩基配列およびアミノ酸配列を示す図である。

25 図3は、diabodyの精製を示す写真である。精製した各diabodyをSDS-PAGEし、CBB染色、または、抗Flag抗体でウエスタンブロットを行った。その結果、いずれのdiabodyも完全ではないがほぼ精製されていることが確認された。

図4は、各diabodyのRaji細胞への結合能の確認を示す図である。精製した各di abodyの、Raji細胞への結合能について解析を行った。その結果、いずれのdiabod yもRaji細胞へ結合することが確認された。結合活性はLL2diabodyよりもRFB4diab odyの方が強かった。ただしLL2抗体は細胞内へのinternalize活性が高いことが報告されているため、多くのLL2diabodyは細胞に結合後、細胞内に取り込まれてしまっている可能性が予想される。

図5は、各diabodyによる細胞傷害活性の解析を示す図である。CD22を高度に発 25 現することが知られている2種類のBリンパ腫細胞株、Daudi、Rajiに対するCD22di abodyの細胞傷害活性を測定した。それぞれのdiabodyを各濃度(図中に示す)で 細胞に添加し、20時間後に細胞をPIで染色することで、死細胞の割合を測定した。 その結果、いずれのCD22diabodyもBリンパ腫細胞株に対して、細胞死を誘導して いることが確認された。この結果より、diabody化した抗CD22抗体が、単独でBリ ンパ腫細胞株に対して細胞死を誘導できることが証明された。

5

発明を実施するための最良の形態

以下、本発明を実施例により、さらに具体的に説明するが本発明はこれら実施 例に制限されるものではない。

【実施例1】 CD22diabody発現ベクターの作製

ELC公開されている二種類の抗CD22抗体、すなわちLL2 (特許第3053873号)、R FB4 (JP 2002501488-A) の配列情報をもとに、重鎖と軽鎖の可変領域を5merのリンカーで連結させたCD22diabodyの塩基配列をそれぞれ設計した。(LL2diabody、R FB4diabody)。図1 (配列番号:1、2) および図2 (配列番号:3、4) に、それぞれのdiabodyの配列を示す (リンカーをアンダーライン、Flag-tagを波線で示す)。

設計したLL2diabody、及び、RFB4diabodyをコードするcDNAを合成するため、各diabodyにつきそれぞれ12種類ずつオリゴDNAを作製した(エスペックオリゴサービス株式会社)。配列番号:13から36に使用した合成DNAの配列を示す。DiabodyをコードするcDNAは以下のとおりに合成した。まず、各オリゴDNA2本ずつを適切な組み合わせで混合しそれぞれをチューブ内でアニール、および伸長反応させることで、150bp程度のDNA断片を作製した。続いて得られたDNA断片同士によるrecombination反応を数回繰り返すことで、最終的に約800bpからなるcDNAの合成を行った。

合成して得られた各cDNAをEcoRI-NotI切断し、動物細胞発現ベクターpCXND3のE 25 coRI-NotI間に挿入した。塩基配列を確認し、LL2diabody発現ベクター(pCXND3-LL 2DB)および、RFB4diabody発現ベクター(pCXND3-RFB4DB)の構築を終了した。

[実施例2] CD22diabodyの精製

(1) LL2diabody発現細胞株の樹立と培養上清の回収

PvuIで切断し、直鎖化したpCXND3-LL2DB 20μ gをDG44細胞に以下のようにelect roporation法により導入した。DG44細胞をice-cold PBSで2回洗浄した後1X10 7 /ml になるようにPBSに懸濁した。これに 20μ gの上記プラスミドを混合し、電気パルス $(1.5 \text{KV}, 25 \mu\text{FD})$ を与えた。適当な割合で細胞を希釈し96well plateに撒きこみ、終濃度 500μ g/ml G418 (GIBCO)存在下で培養を行った。生育したコロニーを含むwellより~30クローンほどピックアップし、それら培養上清中のdiabodyの発現をウエスタンブロットにより調べた。発現の認められたクローンを拡大後、これをLL2diabody高産生細胞株とした。T-175フラスコ中でコンフルエントになったLL2diabody高産生細胞株を2本のローラーボトル(CHO-S-SFMII培地(GIBCO) 250 ml)に移し、5日後に培養上清を回収した。遠心によって死細胞を除去した後、 0.45μ mのフィルターを通してこれをLL2diabodyの精製に用いた。

(2) RFB4diabodyのcos7での一過性発現と培養上清の回収

pCXND3-RFB4DB 20 μ gをCOS7細胞に以下のようにelectroporation法により導入 した。COS7細胞をice-cold PBSで2回洗浄した後1X10⁷/mlになるようにPBSに懸濁 した。これに20 μ gの上記プラスミドを混合し、電気パルス (220V, 950 μ FD) を 与えた。その後全細胞をT-225フラスコ 3 本に巻き込み (DMEM+10%FCS)、3日後に培 養上清を回収した。遠心によって死細胞を除去した後、0.45 μ mのフィルターを通 20 してこれをRFB42diabodyの精製に用いた。

(3) diabodyの精製

25

diabodyの精製は以下のとおり行った。回収した各培養上清にAnti-Flag M2 Aga rose (SIGMA)を加え、一晩4℃で混合することによりdiabodyを吸着させた。Anti-Flag M2 Agarose を遠心により回収しPBSで数回洗浄した後、溶出Buffer (100mM Glycine H3.5, 0.01% Tween 20)でdiabodyを溶出した。回収したサンプルは直ちに終濃度25mMになるようにTris-HC1 pH8.0で中和した。これを濃縮し、0.01% Twe

en 20を含むPBSにバッファー置換した。回収したサンプルの一部をSDS電気泳動し、 抗FLAG抗体によるウエスタンブロット、および、クマシー染色を行い、目的の蛋 白が精製されていることを確認した。

[実施例3] CD22diabodyのリンパ腫細胞への結合の確認

- 精製したLL2diabody、または、RFB4diabodyを2%FCS, 0.02%NaN $_3$ を含むPBS中でそれぞれ終濃度が $20\,\mu$ g/ml、 $8\,\mu$ g/mlになるようにBリンパ腫細胞株Raji細胞に加え、氷上で1時間反応させた。続いて、抗Flag M2抗体を加え、さらに氷上で1時間反応させた。細胞を洗浄後、FITC-抗マウスIgGと氷上で30分反応させた後、細胞表面への結合をflow cytometoryを用いて測定した(EPICS ELITE, COULTER)。
- 10 [実施例4] CD22diabodyによるリンパ腫細胞の細胞死誘導活性の解析 Bリンパ腫細胞株、Raji、及び、Daudiを、2~5 X 10⁵ cells/wellになるように2 4 well plateに細胞を撒いた。これに、精製したLL2diabody、またはRFB4diabody を添加し37℃で培養を続けた。20時間後細胞を回収し、PIを加え室温で15分反応 させることで死細胞をラベルした。その後、flow cytometoryを用いて染色された 5 死細胞の割合を測定した(EPICS ELITE, COULTER)。

産業上の利用の可能性

本発明によって、高比活性の低分子化抗体を提供できるものと期待される。該低分子化抗体を使用することで、短い半減期でも十分な薬効が期待でき、さらに、20 薬効と毒性の乖離が可能になるものと期待できる。また、臨床投与量の低減化および生産コストの低減化など、コスト全体の低減化が図れるので抗体医薬品の開発上問題になる経済面問題の改善もまた期待される。

15

- 25 -

請求の範囲

- 1. CD22を認識する低分子化抗体。
- 2. Diabodyである請求項1に記載の低分子化抗体。
- 5 3. 以下の(a)~(f)のいずれかに記載の低分子化抗体。
 - (a) 配列番号:1または3に記載のアミノ酸配列を有する低分子化抗体。
 - (b) 配列番号:1または3に記載のアミノ酸配列において1もしくは複数のアミノ酸配列が置換、欠失、挿入、および/または付加したアミノ酸配列を有する低分子化抗体であって、(a)に記載の低分子化抗体と機能的に同等な低分子化抗体。
 - (c) 配列番号:5のCDRおよび配列番号:7のCDRのアミノ酸配列を有する 低分子化抗体。
 - (d) 配列番号:5のCDRおよび配列番号:7のCDRのアミノ酸配列において、 1もしくは複数のアミノ酸配列が置換、欠失、挿入、および/または付加したアミノ酸配列を有する低分子化抗体であって、(c)に記載の低分子化抗体と機能的に同等な低分子化抗体。
 - (e) 配列番号:9のCDRおよび配列番号:11のCDRのアミノ酸配列を有す る低分子化抗体。
- (f) 配列番号:9のCDRおよび配列番号:11のCDRのアミノ酸配列において、1もしくは複数のアミノ酸配列が置換、欠失、挿入、および/または付加したアミノ酸配列を有する低分子化抗体であって、(c)に記載の低分子化抗体と機能的に同等な低分子化抗体。
 - 4. CD22を認識する抗体を低分子化することによって、活性が上昇した抗体を 製造する方法。
- 25 5. 低分子化がDiabody化である、請求項4に記載の方法。
 - 6. 活性がアポトーシス誘導活性である、請求項4または5に記載の方法。

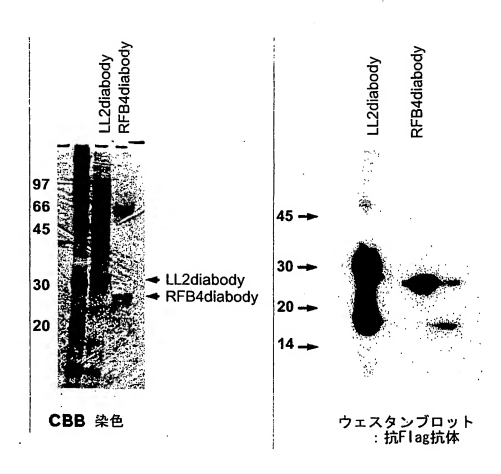
- 7. 請求項1~3のいずれかに記載の低分子化抗体、請求項4~6のいずれかに記載の方法によって製造される低分子化抗体を有効成分として含有する、アポトーシス誘導剤。
- 8. 腫瘍細胞に対するアポトーシスを誘導する、請求項7に記載のアポトーシス誘導剤。
 - 9. 腫瘍細胞がリンパ腫細胞または白血病細胞である、請求項8に記載のアポトーシス誘導剤。
- 10. 請求項1~3のいずれかに記載の低分子化抗体、請求項4~6のいずれかに記載の方法によって製造される低分子化抗体を有効成分として含有する、抗腫瘍剤。
- 11. 腫瘍が血液腫瘍である、請求項10に記載の抗腫瘍剤。
- 12. 抗体がDiabodyである、請求項7から9のいずれかに記載のアポトーシス 誘導剤。
- 13. 抗体がDiabodyである、請求項10または11に記載の抗腫瘍剤。

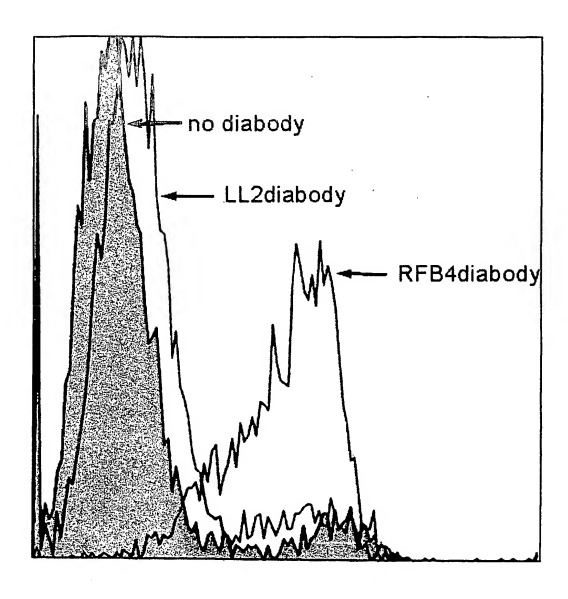
5

1/5

Γ	1	0			20				30			_	40)				50	_		_	60	_		_	7	0	_			80	1.			<u> </u>	0			100
cctga	atto	cac	cat	gg	aaag	ggo	act	gg	ato	ctt	tc	tci	tto	ct	gt	tt	tc	agt	aa	ct	ζC	agg	tg	tcc	ac	to	CC	agg	tc	ca	gc	tg	ca	gga	agt	ca	gg	ggo	tgaa
					R				ı											[]			_			S					L	_	_	F	_	3		A	F
										•	_			_	·		•		•	•	•	-	•			•	_	•		•	_		•	_	Ī		•	•	-
	11	0			120			1	30			1	40)			1	50				160				17)			1	80)			19	0			200
ctgtc	aaaa	cct	gge	gc	ctca	igt	gaa	ga	tgt	tcc	tg	caa	9 g g	ct	tc	te	ec	tac	ac	ctt	t	act	ag	cta	ct	gg	cti	eca	ct	gg	at	aa	aa	cas	282	gc	ct	222	
	K															G				F			s	Υ	P			Н	W		1	K		_	_	p		60- G	0 G
		•	-	•	-	·	.,	•••			•	•	•	•	•	Ī		•	•	•		•	•	•			•	••	"		•	••		~	••	•		u	
1	21	0			220			2	30			2	240)			2	50				260				270)			2	80	ı			29	0			300
gtctg	gaat	gga	tte	ga:	taca	itt	aat	CC.	tas	ga	at	gat	ta	ita	ct	ga	et	aca	at	cas	a	act	tc	aag	ga	ca	328	200	ac	at	tg	act	te	cas	200	aa	at	cct	
1.	E W		G		Υİ				R				Υ	T		E		N				F							_			T)		S	_	S
-				-				•	••	•••		_	•	٠		_	•	•	,	•	•	•		•••		•••	•	•	•	-		•	′'	•	•	.,	Ü	•	
	31	0			320			3	30			3	340)			3	50				360				37()			3	80				39	0			400
cacag	ccta	cat	gca	ac	tgag	ca	gcc	tga	aca	itc	tg	agg	gao	tc	tg	ca	gt	cta	tt	act	g	tgc	aa.	gaa	gg	gai	tat	tta	ct	ac	gt	tci	ta	cte	ggg	gc	ca	age	cacc
TA]					V	Υ				A				D	ı	T		T	F		Ý	W	G	_	ũ	-	T
														•			-	•	•			••				_	•	•		•	•		•	•	Ĭ	•	•	•	•
	41	0			420			4:	30			4	140)			4	50				460				47()			4	80				49	0			500
actet	caca	gtc	tcc	tc	gggt	gg	agg	cg	gta	gc.	ga	cat	to	ag	ct	ga	CC	cag	to	tcc	a	tcat	tc	tct	gg	cti	įtį	gtc	tg	ca	gg	aga	aa.	aac	gt	ca	ct	ate	agct
l	T				G																	S														Т			S C
										_					-				_	•				-	• •			-			-	_	•		•	·			
E	51	0		!	520			5:	30			Ę	40)			5	50				560				570)			5	80				59	0			600
gtaag			aaa			ta	tac			:22	ati				ac:	tar			cc	too			20	Cap:				, a a	ra.				t a	220			σa.	tat	
K																															UL			ا معد ا		, U.E. 	ga I		actg
, ,			J	'	, .	•	,	J	^	14		11	IX	14		•	_	n		11	•	u	,	u i	N	Г		1	G	ა		Г	r		•	Ļ	'	1	H
	61	0		(620			6:	30			f	40				6	50			,	660				670)			6	80				69	n			700
ggcate			בסנ			tø	tee			.c.a.	ct				ra	σre			tσ	000			٠+٠	tta				·ra	tc				7+	202	-	_	a a -	200	
A S	T	_	E E		G.					.061 R		נטם [S		36' 3	S	G			_	F	T			.ac T	νυα I		agi S	∪a. R		j Li	_	iag V			_	
h 3	í	11	L	J	u	٧	Г	Ł	,	N	Г	'		u	S	•)	S	u	•		U	Г	i		L	'	1	•	3	ĸ	١	,	Q	٧	1	E	D	L
	71	0		-	720			73	30			7	40				7!	50				760				770)			7:	80				79	n			800
gcaati			ot			ta	cct			CO					o o t				20	റമാ			721	ost e				ta	ra.				201	Tac			2 01	- ma	
Δ I	γ	Y (H	n N	٧	ı	c C	900	l l	ve. N	ь о о	ב ב	(56 ?	۶۵- ع	, 0	566	au T	vaa K	5 ا	LE	: :	l Pari	Va.	300 1	~	~~	~~	ος: ~~	5ª N	جي م]]	5au ~~ 1	‱ N	بي. دور	ag ~~	Lga L ·	Laag
,, I	'	. (,	• •	u	ı	_	J	J	' '	14	1	F	,	1	U	,	J	i	I/	•	LE	•	ı	ı	î	<u> </u>	Υ~	-Λ	~,	۳,	٣.	لہ	ہ ۔	٣.	₩	~ '	r	•
	810	n																																					
000000																																							
cggccg	,caa	<u> </u>						_							_								_														_		

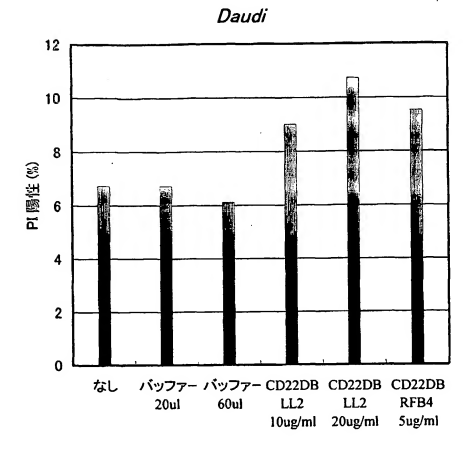
	10			2	20				3	30				40					50)			(60				7	70				8	30					9	0				10	0
cctga	att	ccac	ca	tga	aa(ctt	tį	ggg	c	tcag	a	ttg	a.	ttt	tc	ct	tg	tc	ct	tac	t	tta	a	aag	gt	gt	ga	ag	gtg	ţt	gaa	ıg.	tgo	a	gc	tg	gt	gg	ga:	gto	et.	gg	gg	ga	ggc
			H	P	V	F	(ì	L	R	Ì	L	1	F		L	۷	'	L	Ţ	١	L	K	G		٧	K		C	ł	Ε	۷	()	L		٧	E	:	S	1	G	G		G
	1	10			12	20				130)		•	1.	40)			1	50				16	0				17	01				1	80					190)				200
ttagt			gg	age			ct	ga	aa			cct	gi				tc	te			ge	cti	to			itc	ta	te				c	tte				e c	ca				CP	₇ ga		
L V																																													-
																	_	Ī				•		_	•			_							•	•••		-		•	•		_	•	•
	2	10			22	20				230)			2	40)			2	50				26	0				27	0				2	80				,	290)				300
ggctg	gag	tggg	tc	gGZ	ata	aca	ti	ag	t٤	agte	g	tgg	t	ggt	ac	ca	CC	ta	ct	ato	cca	aga	ıca	act	gt	ga	ag	ge	CC	g	att	C	acc	a	tc	tc	Ca	iga	ıg:	aca	3a	tg	(CC		
L																																													
	3	10			32	20				330)			3	40)			3	50				36	0				37	0				3	80				;	390)				400
caccc	tgt	acct	gc	aaa	ate	gag	CE	ıgt	ct	tgaa	gt	tct	gá	agga	ac	ac	ag	CC	at	gta	iti	tac	ŧ	gtg	са	ag	ac	at	ag	t	ggc	t	308	gg	ta	gt	ag	ct	a	cgį	3B	gt	tt	tg	ttt
T L	Y	L	Q	ħ	Ą	Ş	5	3	L	K	,	S	E	D		T	A	. !	ķ	Y	١	4	C	A		R	Н		S	(3	Y	(à	S		S	Y	1	G	١	٧	L		F
		10				20				400					40					- 0				40	^				47						^^										- 00
~~**~							_1			430		L 4		4						50				46					47					-	80					49(500
gctta															-	_	_		_		_	_																			_				
A Y	17	u	u	U		•	L	٧		1	V	3	•	A	_		ט	u		u	3	- '	,	,	u		M	ł		u	!		ı	•	>	3		L	•	5	A		2	L	. G
	5	10			52	20				530)			54	đ٨	١			5	50				56	n				57	'n				5,	80				1	590	1				600
gagac			CC				gc	ag				tca	g				eс	aat			t:	322	ct			tc	ар					:21	at ta	_			t c	,††				cc	t o		
D 1																					•						_		-			_	_		_								_		
		٠														-									-	_		_			•	Ī		_		•	•			Ī	•	_		•	•
	6	10			62	20				630)			64	10	ı			6	50				66	0				67	0				68	80				(59C)				700
ctaca	cat	aat	at:	tac	ac	ctc	ag	ga	gt	CCC	at	tca	aa	gti	tc	agi	tg.	gca	ag	tgg	gt	tct	ge	gaa	ca	ga	tt	at	tc	to	cto	ac	ca	iti	ta	gc	aa	CC	ŧ٤	gga	ıgı	ca	ag	aa	gat
Y T																																													
	7	0			72	20				730				74	10				7	50				76	0				77	0				78	30				7	790)				800
tttgc	caci	tac	tt	ttg	CC	aa	ca	gg	gt	aat	ac	gc	tt	CCE	gt	gga	3C,	gti	tc,	ggt	ge	gag	gc	ac	ca	ag	ct	gg	aa	at	ca	aa	iga	ic1	ta	ca	ag	ga	tį	gac	g	ac	ga	ta	agt
F A																																													
																																	-		-	_	_		-						-
	81	0			82	20																																							
gataag	goge	ccg	caa	at																																									
*																																													

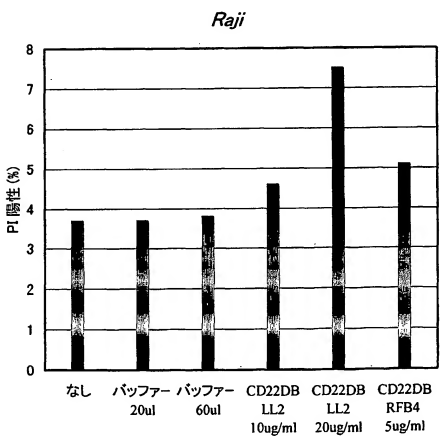




PCT/JP2004/004696

5/5





WO 2004/087763 PCT/JP2004/004696

1/37

SEQUENCE LISTING

<110> CHUGAI SEIYAKU KABUSHIKI KAISHA

 $\ensuremath{\scriptsize{<120>}}$ Genetically engineered-antibodies against CD22 and use thereof

<130> C1-A0305P

<150> JP 2003-96950

<151> 2003-03-31

<160> 36

<170> PatentIn version 3.1

<210> 1

<211> 260

<212> PRT

<213> Artificial

<220>

 $\langle 223 \rangle$ an artificially synthesized peptide sequence

<400> 1

Met Glu Arg His Trp Ile Phe Leu Phe Leu Phe Ser Val Thr Ala Gly

1 5 10 15

2/37

Val His Ser Gln Val Gln Leu Gln Glu Ser Gly Ala Glu Leu Ser Lys
20 25 30

Pro Gly Ala Ser Val Lys Met Ser Cys Lys Ala Ser Gly Tyr Thr Phe
35 40 45

Thr Ser Tyr Trp Leu His Trp Ile Lys Gln Arg Pro Gly Gln Gly Leu 50 55 60

Glu Trp Ile Gly Tyr Ile Asn Pro Arg Asn Asp Tyr Thr Glu Tyr Asn
70 75 80

Thr Ala Tyr Met Gln Leu Ser Ser Leu Thr Ser Glu Asp Ser Ala Val

100 105 110

Tyr Tyr Cys Ala Arg Arg Asp Ile Thr Thr Phe Tyr Trp Gly Gln Gly
115 120 125

Thr Thr Leu Thr Val Ser Ser Gly Gly Gly Gly Ser Asp Ile Gln Leu
130 135 140

Thr Gln Ser Pro Ser Ser Leu Ala Val Ser Ala Gly Glu Asn Val Thr

WO 2004/087763 PCT/JP2004/004696

3/37

145 150 155 160

Met Ser Cys Lys Ser Ser Gln Ser Val Leu Tyr Ser Ala Asn His Lys

165 170 175

Asn Tyr Leu Ala Trp Tyr Gln Gln Lys Pro Gly Gln Ser Pro Lys Leu 180 185 190

Leu Ile Tyr Trp Ala Ser Thr Arg Glu Ser Gly Val Pro Asp Arg Phe
195 200 205

Thr Gly Ser Gly Ser Gly Thr Asp Phe Thr Leu Thr Ile Ser Arg Val
210 215 220

Gln Val Glu Asp Leu Ala Ile Tyr Tyr Cys His Gln Tyr Leu Ser Ser 225 230 235 240

Trp Thr Phe Gly Gly Gly Thr Lys Leu Glu Ile Lys Asp Tyr Lys Asp 245 250 255

Asp Asp Asp Lys

260

<210> 2

<211> 810

4/37

<212> DNA

<213> Artificial

<220>

<223> an artificially synthesized DNA sequence

<220>

<221> CDS

<222> (14).. (799)

<223>

<400> 2

cctgaattcc acc atg gaa agg cac tgg atc ttt ctc ttc ctg ttt tca 49

Met Glu Arg His Trp Ile Phe Leu Phe Leu Phe Ser

1 5 10

gta act gca ggt gtc cac tcc cag gtc cag ctg cag gag tca ggg gct 97
Val Thr Ala Gly Val His Ser Gln Val Gln Leu Gln Glu Ser Gly Ala

15 20 25

gaa ctg tca aaa cct ggg gcc tca gtg aag atg tcc tgc aag gct tct

145
Glu Leu Ser Lys Pro Gly Ala Ser Val Lys Met Ser Cys Lys Ala Ser

30

35

40

ggc tac acc ttt act agc tac tgg ctg cac tgg ata aaa cag agg cct

193

Gly Tyr Thr Phe Thr Ser Tyr Trp Leu His Trp Ile Lys Gln Arg Pro

5/37

gga cag ggt ctg gaa tgg att gga tac att aat cct agg aat gat tat Gly Gln Gly Leu Glu Trp Ile Gly Tyr Ile Asn Pro Arg Asn Asp Tyr act gag tac aat cag aac ttc aag gac aag gcc aca ttg act gca gac Thr Glu Tyr Asn Gln Asn Phe Lys Asp Lys Ala Thr Leu Thr Ala Asp aaa tcc tcc agc aca gcc tac atg caa ctg agc agc ctg aca tct gag Lys Ser Ser Ser Thr Ala Tyr Met Gln Leu Ser Ser Leu Thr Ser Glu gac tct gca gtc tat tac tgt gca aga agg gat att act acg ttc tac Asp Ser Ala Val Tyr Tyr Cys Ala Arg Arg Asp Ile Thr Thr Phe Tyr tgg ggc caa ggc acc act ctc aca gtc tcc tcg ggt gga ggc ggt agc Trp Gly Gln Gly Thr Thr Leu Thr Val Ser Ser Gly Gly Gly Ser gac att cag ctg acc cag tct cca tca tct ctg gct gtg tct gca gga Asp Ile Gln Leu Thr Gln Ser Pro Ser Ser Leu Ala Val Ser Ala Gly

gaa	aac	gtc	act	atg	agc	tgt	aag	tcc	agt	caa	agt	gtt	tta	tac	agt	529
Glu	Asn	Val	Thr	Met	Ser	Cys	Lys	Ser	Ser	Gln	Ser	Val	Leu	Tyr	Ser	
			160					165					170			
gca	aat	cac	aag	aac	tac	ttg	gcc	tgg	tac	cag	cag	aaa	cca	ggg	cag	577
Ala	Asn	His	Lys	Asn	Tyr	Leu	Ala	Trp	Tyr	Gln	Gln	Lys	Pro	Gly	Gln	
		175					180		•			185				
tct	cct	aaa	ctg	ctg	atc	tac	tgg	gca	tcc	act	agg	gaa	tct	ggt	gtc	625
Ser	Pro	Lys	Leu	Leu	Ile	Tyr	Trp	Ala	Ser	Thr	Arg	Glu	Ser	Gly	Val	
	190					195					200					
cct	gat	cgc	ttc	aca	ggc	agc	gga	tct	ggg	aca	gat	ttt	act	ctt	acc	673
Pro	Asp	Arg	Phe	Thr	Gly	Ser	Gly	Ser	Gly	Thr	Asp	Phe	Thr	Leu	Thr	
205					210					215					220	
															caa	721
Ile	Ser	Arg	Val			Glu	Asp	Leu			Tyr	Tyr	Cys		Gln	
				225					230					235		
																500
															aaa	769
Tyr	Leu	Ser			Thr	Phe	Gly			Thr	Lys	Leu			. Lys	
٠			240					245					250	1		
																010
gac	tac	aag	gat	gac	gac	gat	aag	tga	taa	gcg	gccg	caa	τ			810

Asp Tyr Lys Asp Asp Asp Lys

7/37

255 260

<210> 3

<211> 262

<212> PRT

<213> Artificial

<220>

<223> an artificially synthesized peptide sequence

<400> 3

Met Asn Phe Gly Leu Arg Leu Ile Phe Leu Val Leu Thr Leu Lys Gly

1 5 10 15

Val Lys Cys Glu Val Gln Leu Val Glu Ser Gly Gly Gly Leu Val Lys
20 25 30

Pro Gly Gly Ser Leu Lys Leu Ser Cys Ala Ala Ser Gly Phe Ala Phe
35 40 45

Ser Ile Tyr Asp Met Ser Trp Val Arg Gln Thr Pro Glu Lys Arg Leu
50 55 60

Glu Trp Val Ala Tyr Ile Ser Ser Gly Gly Gly Thr Thr Tyr Tyr Pro
65 70 75 80

Asp Thr Val Lys Gly Arg Phe Thr Ile Ser Arg Asp Asn Ala Lys Asn 85 90 95

Thr Leu Tyr Leu Gln Met Ser Ser Leu Lys Ser Glu Asp Thr Ala Met
100 105 110

Tyr Tyr Cys Ala Arg His Ser Gly Tyr Gly Ser Ser Tyr Gly Val Leu 115 120 125

Phe Ala Tyr Trp Gly Gln Gly Thr Leu Val Thr Val Ser Ala Gly Gly

130 135 140

Gly Gly Ser Asp Ile Gln Met Thr Gln Thr Thr Ser Ser Leu Ser Ala

145 150 155 160

Ser Leu Gly Asp Arg Val Thr Ile Ser Cys Arg Ala Ser Gln Asp Ile 165 170 175

Ser Asn Tyr Leu Asn Trp Tyr Gln Gln Lys Pro Asp Gly Thr Val Lys
180 185 190

Leu Leu Ile Tyr Tyr Thr Ser Ile Leu His Ser Gly Val Pro Ser Lys

195 200 205

Phe Ser Gly Ser Gly Ser Gly Thr Asp Tyr Ser Leu Thr Ile Ser Asn

9/37

210

215

220

Leu Glu Gln Glu Asp Phe Ala Thr Tyr Phe Cys Gln Gln Gly Asn Thr
225 230 235 240

Leu Pro Trp Thr Phe Gly Gly Gly Thr Lys Leu Glu Ile Lys Asp Tyr
245 250 255

Lys Asp Asp Asp Lys

260

<210> 4

<211> 816

<212> DNA

<213> Artificial

<220>

<223> an artificially synthesized DNA sequence

<220>

<221> CDS

<222> (14).. (805)

<223>

<400> 4

.eu		1		sn P	he G	ly L 5		rg L	eu I	le P			al L	eu	
.eu						5					_	_			
.eu		ggt	~+ ~								1	0			
.eu		ggt	~+ ~												
	Ivs		grg	aag	tgt	gaa	gtg	cag	ctg	gtg	gag	tct	ggg	gga	97
	D	Gly	Val	Lys	Cys	Glu	Val	G1n	Leu	Val	Glu	Ser	Gly	Gly	
	15			•	•	20					25				
ta	gtg	aag	cct	gga	ggg	tcc	ctg	aaa	ctc	tcc	tgt	gca	gcc	tct	145
Leu	Val	Lys	Pro	Gly	Gly	Ser	Leu	Lys	Leu	Ser	Cys	Ala	Ala	Ser	
30					35					40					
ttc	gct	ttc	agt	atc	tat	gac	atg	tct	tgg	gtt	cgc	cag	act	ccg	193
he	Ala	Phe	Ser	Ile	Tyr	Asp	Met	Ser	Trp	Val	Arg	G1n	Thr	Pro	
				50					55					60	
											•				
aag	agg	ctg	gag	tgg	gtc	gca	tac	att	agt	agt	ggt	ggt	ggt	acc	241
Lys	Arg	Leu	Glu	Trp	Val	Ala	Tyr	Ile	Ser	Ser	Gly	Gly	Gly	Thr	
•			65					70					75		
tac	tat	cca	gac	act	gtg	aag	ggc	cga	ttc	acc	atc	tcc	aga	gac	289
Tyr	Tyr	Pro	Asp	Thr	Val	Lys	G1y	Arg	Phe	Thr	Ile	Ser	Arg	Asp	
		80					85					90			
gcc	aag	aac	acc	ctg	tac	ctg	caa	atg	agc	agt	ctg	aag	tct	gag	337
a t t	ta eu 0 tc he ag	ta gtg eu Val 0 tc gct he Ala ag agg ys Arg ac tat yr Tyr	ta gtg aag eu Val Lys 0 tc gct ttc he Ala Phe ag agg ctg ys Arg Leu ac tat cca yr Tyr Pro 80	ta gtg aag cct eu Val Lys Pro 0 tc gct ttc agt he Ala Phe Ser ag agg ctg gag ys Arg Leu Glu 65 ac tat cca gac yr Tyr Pro Asp 80	ta gtg aag cct gga eu Val Lys Pro Gly 0 tc gct ttc agt atc he Ala Phe Ser Ile 50 ag agg ctg gag tgg ys Arg Leu Glu Trp 65 ac tat cca gac act yr Tyr Pro Asp Thr 80	ta gtg aag cct gga ggg eu Val Lys Pro Gly Gly 0 35 tc gct ttc agt atc tat he Ala Phe Ser Ile Tyr 50 ag agg ctg gag tgg gtc ys Arg Leu Glu Trp Val 65 ac tat cca gac act gtg yr Tyr Pro Asp Thr Val 80	ta gtg aag cct gga ggg tcc eu Val Lys Pro Gly Gly Ser 0 35 tc gct ttc agt atc tat gac he Ala Phe Ser Ile Tyr Asp 50 ag agg ctg gag tgg gtc gca ys Arg Leu Glu Trp Val Ala 65 ac tat cca gac act gtg aag yr Tyr Pro Asp Thr Val Lys 80	ta gtg aag cct gga ggg tcc ctg eu Val Lys Pro Gly Gly Ser Leu 0 35 tc gct ttc agt atc tat gac atg he Ala Phe Ser Ile Tyr Asp Met 50 ag agg ctg gag tgg gtc gca tac ys Arg Leu Glu Trp Val Ala Tyr 65 ac tat cca gac act gtg aag ggc yr Tyr Pro Asp Thr Val Lys Gly 80 85	ta gtg aag cct gga ggg tcc ctg aaa eu Val Lys Pro Gly Gly Ser Leu Lys 0 35 tc gct ttc agt atc tat gac atg tct he Ala Phe Ser Ile Tyr Asp Met Ser 50 ag agg ctg gag tgg gtc gca tac att ys Arg Leu Glu Trp Val Ala Tyr Ile 65 70 ac tat cca gac act gtg aag ggc cga Tyr Tyr Pro Asp Thr Val Lys Gly Arg 80 85	ta gtg aag cct gga ggg tcc ctg aaa ctc eu Val Lys Pro Gly Gly Ser Leu Lys Leu 0 35 tc gct ttc agt atc tat gac atg tct tgg he Ala Phe Ser Ile Tyr Asp Met Ser Trp 50 55 ag agg ctg gag tgg gtc gca tac att agt sys Arg Leu Glu Trp Val Ala Tyr Ile Ser 65 70 ac tat cca gac act gtg aag ggc cga ttc Tyr Tyr Pro Asp Thr Val Lys Gly Arg Phe 80 85	ta gtg aag cct gga ggg tcc ctg aaa ctc tcc eu Val Lys Pro Gly Gly Ser Leu Lys Leu Ser 0 35 40 tc gct ttc agt atc tat gac atg tct tgg gtt he Ala Phe Ser Ile Tyr Asp Met Ser Trp Val 50 55 ag agg ctg gag tgg gtc gca tac att agt agt ys Arg Leu Glu Trp Val Ala Tyr Ile Ser Ser 65 70 ac tat cca gac act gtg aag ggc cga ttc acc Yr Tyr Pro Asp Thr Val Lys Gly Arg Phe Thr 80 85	ta gtg aag cct gga ggg tcc ctg aaa ctc tcc tgt eu Val Lys Pro Gly Gly Ser Leu Lys Leu Ser Cys 0 35 40 tc gct ttc agt atc tat gac atg tct tgg gtt cgc he Ala Phe Ser Ile Tyr Asp Met Ser Trp Val Arg 50 55 ag agg ctg gag tgg gtc gca tac att agt agt ggt ys Arg Leu Glu Trp Val Ala Tyr Ile Ser Ser Gly 65 70 ac tat cca gac act gtg aag ggc cga ttc acc atc yr Tyr Pro Asp Thr Val Lys Gly Arg Phe Thr Ile 80 85	ta gtg aag cct gga ggg tcc ctg aaa ctc tcc tgt gca eu Val Lys Pro Gly Gly Ser Leu Lys Leu Ser Cys Ala 0 35 40 tc gct ttc agt atc tat gac atg tct tgg gtt cgc cag he Ala Phe Ser Ile Tyr Asp Met Ser Trp Val Arg Gln 50 55 ag agg ctg gag tgg gtc gca tac att agt agt ggt ggt ys Arg Leu Glu Trp Val Ala Tyr Ile Ser Ser Gly Gly 65 70 ac tat cca gac act gtg aag ggc cga ttc acc atc tcc Tyr Tyr Pro Asp Thr Val Lys Gly Arg Phe Thr Ile Ser 80 85 90	ta gtg aag cct gga ggg tcc ctg aaa ctc tcc tgt gca gcc eu Val Lys Pro Gly Gly Ser Leu Lys Leu Ser Cys Ala Ala 0 35 40 tc gct ttc agt atc tat gac atg tct tgg gtt cgc cag act he Ala Phe Ser Ile Tyr Asp Met Ser Trp Val Arg Gln Thr 50 55 ag agg ctg gag tgg gtc gca tac att agt agt ggt ggt gys Arg Leu Glu Trp Val Ala Tyr Ile Ser Ser Gly Gly Gly 65 70 75 ac tat cca gac act gtg aag ggc cga ttc acc atc tcc aga fyr Tyr Pro Asp Thr Val Lys Gly Arg Phe Thr Ile Ser Arg 80 85 90	ta gtg aag cct gga ggg tcc ctg aaa ctc tcc tgt gca gcc tct eu Val Lys Pro Gly Gly Ser Leu Lys Leu Ser Cys Ala Ala Ser 0 35 40 tc gct ttc agt atc tat gac atg tct tgg gtt cgc cag act ccg he Ala Phe Ser Ile Tyr Asp Met Ser Trp Val Arg Gln Thr Pro 50 55 60 ag agg ctg gag tgg gtc gca tac att agt agt ggt ggt ggt acc ys Arg Leu Glu Trp Val Ala Tyr Ile Ser Ser Gly Gly Gly Thr 65 70 75 ac tat cca gac act gtg aag ggc cga ttc acc atc tcc aga gac Tyr Tyr Pro Asp Thr Val Lys Gly Arg Phe Thr Ile Ser Arg Asp

Asn Ala Lys Asn Thr Leu Tyr Leu Gln Met Ser Ser Leu Lys Ser Glu

190

11/37

		95					100					105					
gac	aca	gcc	atg	tat	tac	tgt	gca	aga	cat	agt	ggc	tac	ggt	agt	agc	385	
Asp	Thr	Ala	Met	Tyr	Tyr	Cys	Ala	Arg	His	Ser.	Gly	Tyr	Gly	Ser	Ser		
	110					115					120						
tac	ggg	gtt	ttg	ttt	gct	tac	tgg	ggc	caa	ggg	act	ctg	gtc	act	gtc.	433	
Tyr	Gly	Val	Leu	Phe	Ala	Tyr	Trp	Gly	Gln	Gly	Thr	Leu	Val	Thr	Val		
125					130					135					140		
							*										
tct	gca	ggt	gga	ggc	ggt	agc	gat	atc	cag	atg	acc	cag	act	aca	tcc	481	
Ser	Ala	Gly	Gly	Gly	Gly	Ser	Asp	Ile	Gln	Met	Thr	Gln	Thr	Thr	Ser		
				145		•			150					155			
tcc	ctg	tct	gcc	tct	ctg	gga	gac	aga	gtc	acc	att	agt	tgc	agg	gca	529	
Ser	Leu	Ser	Ala	Ser	Leu	Gly	Asp	Arg	Val	Thr	Ile	Ser	Cys	Arg	Ala		
			160					165					170				
agt	cag	gac	att	agc	aat	tat	tta	aac	tgg	tat	cag	cag	aaa	cca	gat	577	
Ser	Gln	Asp	Ile	Ser	Asn	Tyr	Leu	Asn	Trp	Tyr	Gln	Gln	Lys	Pro	Asp		
		175					180					185					
gga	act	gtt	aaa	ctc	ctg	atc	tac	tac	aca	tca	ata	tta	cac	tca	gga	625	
Gly	Thr	Val	Lys	Leu	Leu	Ile	Tyr	Tyr	Thr	Ser	Ile	Leu	His	Ser	Gly		

195 200

12/37

gtc cca tca aag ttc agt ggc agt ggg tct gga aca gat tat tct ctc 673 Val Pro Ser Lys Phe Ser Gly Ser Gly Ser Gly Thr Asp Tyr Ser Leu 220 205 210 215 721 acc att agc aac ctg gag caa gaa gat ttt gcc act tac ttt tgc caa Thr Ile Ser Asn Leu Glu Gln Glu Asp Phe Ala Thr Tyr Phe Cys Gln 235 230 225 769 cag ggt aat acg ctt ccg tgg acg ttc ggt gga ggc acc aag ctg gaa Gln Gly Asn Thr Leu Pro Trp Thr Phe Gly Gly Gly Thr Lys Leu Glu

atc aaa gac tac aag gat gac gat aag tga taa gcggccgcaa t

816

Ile Lys Asp Tyr Lys Asp Asp Asp Lys

245

250

255 260

240

<210> 5

<211> 116

<212> PRT

<213> Artificial

<220>

<223> an artificially synthesized peptide sequence

13/37

<400> 5

Gln Val Gln Leu Gln Glu Ser Gly Ala Glu Leu Ser Lys Pro Gly Ala

1 . 5 . 10 . 15

Ser Val Lys Met Ser Cys Lys Ala Ser Gly Tyr Thr Phe Thr Ser Tyr
20 25 30

Trp Leu His Trp Ile Lys Gln Arg Pro Gly Gln Gly Leu Glu Trp Ile
35 40 45

Gly Tyr Ile Asn Pro Arg Asn Asp Tyr Thr Glu Tyr Asn Gln Asn Phe
50 55 60

Lys Asp Lys Ala Thr Leu Thr Ala Asp Lys Ser Ser Ser Thr Ala Tyr
65 70 75 80

Met Gln Leu Ser Ser Leu Thr Ser Glu Asp Ser Ala Val Tyr Tyr Cys

85 90 95

Ala Arg Arg Asp Ile Thr Thr Phe Tyr Trp Gly Gln Gly Thr Thr Leu

100 105 110

Thr Val Ser Ser

115

14/37

<210> 6

⟨211⟩ 348

<212> DNA

<213> Artificial

<220>

<223> an artificially synthesized DNA sequence

<220>

<221> CDS

⟨222⟩ (1).. (348)

35

<223>

<400> 6

cag gtc cag ctg cag gag tca ggg gct gaa ctg tca aaa cct ggg gcc 48

Gln Val Gln Leu Gln Glu Ser Gly Ala Glu Leu Ser Lys Pro Gly Ala

1 5 10 15

tca gtg aag atg tcc tgc aag gct tct ggc tac acc ttt act agc tac 96
Ser Val Lys Met Ser Cys Lys Ala Ser Gly Tyr Thr Phe Thr Ser Tyr
20 25 30

tgg ctg cac tgg ata aaa cag agg cct gga cag ggt ctg gaa tgg att

Trp Leu His Trp Ile Lys Gln Arg Pro Gly Gln Gly Leu Glu Trp Ile

45

40

15/37

192 gga tac att aat cct agg aat gat tat act gag tac aat cag aac ttc Gly Tyr Ile Asn Pro Arg Asn Asp Tyr Thr Glu Tyr Asn Gln Asn Phe 50 55 60 aag gac aag gcc aca ttg act gca gac aaa tcc tcc agc aca gcc tac 240 Lys Asp Lys Ala Thr Leu Thr Ala Asp Lys Ser Ser Ser Thr Ala Tyr 70 80 75 65 atg caa ctg agc agc ctg aca tct gag gac tct gca gtc tat tac tgt 288 Met Gln Leu Ser Ser Leu Thr Ser Glu Asp Ser Ala Val Tyr Tyr Cys 90 95 85 336 gca aga agg gat att act acg ttc tac tgg ggc caa ggc acc act ctc Ala Arg Arg Asp Ile Thr Thr Phe Tyr Trp Gly Gln Gly Thr Thr Leu 105 110 100 348 aca gtc tcc tcg Thr Val Ser Ser 115

⟨210⟩ 7

⟨211⟩ 112

<212> PRT

<213> Artificial

<220>

 $\langle 223 \rangle$ an artificially synthesized peptide sequence

<400> 7

Asp Ile Gln Leu Thr Gln Ser Pro Ser Ser Leu Ala Val Ser Ala Gly

1 5 10 15

Glu Asn Val Thr Met Ser Cys Lys Ser Ser Gln Ser Val Leu Tyr Ser
20 25 30

Ala Asn His Lys Asn Tyr Leu Ala Trp Tyr Gln Gln Lys Pro Gly Gln
35 40 45

Ser Pro Lys Leu Leu Ile Tyr Trp Ala Ser Thr Arg Glu Ser Gly Val
50 55 60

Ile Ser Arg Val Gln Val Glu Asp Leu Ala Ile Tyr Tyr Cys His Gln 85 90 95

Tyr Leu Ser Ser Trp Thr Phe Gly Gly Gly Thr Lys Leu Glu Ile Lys
100 105 110

17/37

<210> 8

<211> 336

<212> DNA

<213> Artificial

⟨220⟩

<223> an artificially synthesized DNA sequence

<220>

<221> CDS

⟨222⟩ (1).. (336)

<223>

<400> 8

gac att cag ctg acc cag tct cca tca tct ctg gct gtg tct gca gga

48

Asp Ile Gln Leu Thr Gln Ser Pro Ser Ser Leu Ala Val Ser Ala Gly

1 5 10 15

gaa aac gtc act atg agc tgt aag tcc agt caa agt gtt tta tac agt

Glu Asn Val Thr Met Ser Cys Lys Ser Ser Gln Ser Val Leu Tyr Ser

20 25 30

gca aat cac aag aac tac ttg gcc tgg tac cag cag aaa cca ggg cag 144 Ala Asn His Lys Asn Tyr Leu Ala Trp Tyr Gln Gln Lys Pro Gly Gln

35 40 45

tct cct aaa ctg ctg atc tac tgg gca tcc act agg gaa tct ggt gtc

192

Ser Pro Lys Leu Leu Ile Tyr Trp Ala Ser Thr Arg Glu Ser Gly Val

50 55 60

cct gat cgc ttc aca ggc agc gga tct ggg aca gat ttt act ctt acc

240

Pro Asp Arg Phe Thr Gly Ser Gly Ser Gly Thr Asp Phe Thr Leu Thr

70

75

80

atc agc aga gta caa gtt gaa gac ctg gca att tat tat tgt cac caa 288

Ile Ser Arg Val Gln Val Glu Asp Leu Ala Ile Tyr Tyr Cys His Gln
85 90 95

tac ctc tcc tcg tgg acg ttc ggt gga ggg acc aag ctg gag atc aaa 336

Tyr Leu Ser Ser Trp Thr Phe Gly Gly Gly Thr Lys Leu Glu Ile Lys

100 105 110

<210> 9

<211> 123

<212> PRT

<213> Artificial

<220>

<223> an artificially synthesized peptide sequence

<400> 9

19/37

Glu Val Gln Leu Val Glu Ser Gly Gly Gly Leu Val Lys Pro Gly Gly

1 5 10 15

Ser Leu Lys Leu Ser Cys Ala Ala Ser Gly Phe Ala Phe Ser Ile Tyr
20 25 30

Asp Met Ser Trp Val Arg Gln Thr Pro Glu Lys Arg Leu Glu Trp Val
35 40 45

Ala Tyr Ile Ser Ser Gly Gly Gly Thr Thr Tyr Tyr Pro Asp Thr Val
50 55 60

Lys Gly Arg Phe Thr Ile Ser Arg Asp Asn Ala Lys Asn Thr Leu Tyr
65 70 75 80

Leu Gln Met Ser Ser Leu Lys Ser Glu Asp Thr Ala Met Tyr Tyr Cys
85 90 95

Ala Arg His Ser Gly Tyr Gly Ser Ser Tyr Gly Val Leu Phe Ala Tyr

100 105 110

Trp Gly Gln Gly Thr Leu Val Thr Val Ser Ala
115 120

<210> 10

192

20/37

<211> 369

<212> DNA

<213> Artificial

<220>

<223> an artificially synthesized DNA sequence

<220>

<221> CDS

<222> (1).. (369)

<223>

<400> 10

gaa gtg cag ctg gtg gag tct ggg gga ggc tta gtg aag cct gga ggg 48
Glu Val Gln Leu Val Glu Ser Gly Gly Gly Leu Val Lys Pro Gly Gly
1 5 10 15

tcc ctg aaa ctc tcc tgt gca gcc tct gga ttc gct ttc agt atc tat

96

Ser Leu Lys Leu Ser Cys Ala Ala Ser Gly Phe Ala Phe Ser Ile Tyr

20

25

30

gac atg tct tgg gtt cgc cag act ccg gag aag agg ctg gag tgg gtc 144

Asp Met Ser Trp Val Arg Gln Thr Pro Glu Lys Arg Leu Glu Trp Val

35 40 45

gca tac att agt agt ggt ggt acc acc tac tat cca gac act gtg

21/37

Ala Tyr Ile Ser Ser Gly Gly Gly Thr Thr Tyr Tyr Pro Asp Thr Val
50 55 60

aag ggc cga ttc acc atc tcc aga gac aat gcc aag aac acc ctg tac 240

Lys Gly Arg Phe Thr Ile Ser Arg Asp Asn Ala Lys Asn Thr Leu Tyr

70 75 80

ctg caa atg agc agt ctg aag tct gag gac aca gcc atg tat tac tgt

Leu Gln Met Ser Ser Leu Lys Ser Glu Asp Thr Ala Met Tyr Tyr Cys

85 90 95

gca aga cat agt ggc tac ggt agt agc tac ggg gtt ttg ttt gct tac 336
Ala Arg His Ser Gly Tyr Gly Ser Ser Tyr Gly Val Leu Phe Ala Tyr
100 105 110

tgg ggc caa ggg act ctg gtc act gtc tct gca

Trp Gly Gln Gly Thr Leu Val Thr Val Ser Ala

115
120

<210> 11

<211> 107

<212> PRT

<213> Artificial

<220>

22/37

<223> an artificially synthesized peptide sequence

<400> 11

Asp Ile Gln Met Thr Gln Thr Thr Ser Ser Leu Ser Ala Ser Leu Gly

1 5 10 15

Asp Arg Val Thr Ile Ser Cys Arg Ala Ser Gln Asp Ile Ser Asn Tyr
20 25 30

Leu Asn Trp Tyr Gln Gln Lys Pro Asp Gly Thr Val Lys Leu Leu Ile
35 40 45

Tyr Tyr Thr Ser Ile Leu His Ser Gly Val Pro Ser Lys Phe Ser Gly 50 55 60

Ser Gly Ser Gly Thr Asp Tyr Ser Leu Thr Ile Ser Asn Leu Glu Gln
65 70 75 80

Glu Asp Phe Ala Thr Tyr Phe Cys Gln Gln Gly Asn Thr Leu Pro Trp

85 90 95

Thr Phe Gly Gly Gly Thr Lys Leu Glu Ile Lys
100 105

192

23/37

<211> 321

<212> DNA

<213> Artificial

<220>

<223> an artificially synthesized DNA sequence

<220>

<221> CDS

<222> (1).. (321)

<223>

<400> 12

gat atc cag atg acc cag act aca tcc tcc ctg tct gcc tct ctg gga

Asp Ile Gln Met Thr Gln Thr Thr Ser Ser Leu Ser Ala Ser Leu Gly

1 5 10 15

gac aga gtc acc att agt tgc agg gca agt cag gac att agc aat tat

96
Asp Arg Val Thr Ile Ser Cys Arg Ala Ser Gln Asp Ile Ser Asn Tyr
20
25
30

tta aac tgg tat cag cag aaa cca gat gga act gtt aaa ctc ctg atc

144

Leu Asn Trp Tyr Gln Gln Lys Pro Asp Gly Thr Val Lys Leu Leu Ile

35

40

45

tac tac aca tca ata tta cac tca gga gtc cca tca aag ttc agt ggc

Tyr Tyr Thr Ser Ile Leu His Ser Gly Val Pro Ser Lys Phe Ser Gly 50 55 60

agt ggg tct gga aca gat tat tct ctc acc att agc aac ctg gag caa 240
Ser Gly Ser Gly Thr Asp Tyr Ser Leu Thr Ile Ser Asn Leu Glu Gln
65 70 75 80

gaa gat ttt gcc act tac ttt tgc caa cag ggt aat acg ctt ccg tgg 288
Glu Asp Phe Ala Thr Tyr Phe Cys Gln Gln Gly Asn Thr Leu Pro Trp
85 90 95

acg ttc ggt gga ggc acc aag ctg gaa atc aaa 321
Thr Phe Gly Gly Gly Thr Lys Leu Glu Ile Lys
100 105

<210> 13

<211> 88

<212> DNA

<213> Artificial

<220>

<223> an artificially synthesized DNA sequence

<400> 13

tgtccad	ctcc caggtccage tgcaggag	88
<210>	14	
<211>	90	
<212>	DNA	
<213>	Artificial	
<220>		
<223>	an artificially synthesized DNA sequence	
<400>	14	
gatgtc	ctgc aaggettetg getacacett tactagetae tggetgeaet ggataaaaca	60
		•
gaggcc	tgga cagggtctgg aatggattgg	90
<210>	15	
	15	
<211> <212>	DNA	
<212>	Artificial	
\ 213/	VI CITICIAL	
<220>		
<223>	an artificially synthesized DNA sequence	

<400>	15	
cttcaa	ggac aaggecacat tgactgcaga caaatectee ageacageet acatgeaact	60
gagcag	cctg acatctgagg actctgc	87
⟨210⟩	16	
<211>	88	
<212>	DNA	
⟨213⟩	Artificial	
<220>		
<223>	an artificially synthesized DNA sequence	
<400>	16	
ggcacc	actc tcacagtctc ctcgggtgga ggcggtagcg acattcagct gacccagtct	60 .
ccatca	tctc tggctgtgtc tgcaggag	88
⟨210⟩	17	
<211>	91	
<212>	DNA	
<213>	Artificial	

<223>	an	artificially	synthesized	DNA	sequence
-------	----	--------------	-------------	-----	----------

⟨400⟩ 17

cagtgcaaat cacaagaact acttggcctg gtaccagcag aaaccagggc agtctcctaa 60

actgctgatc tactgggcat ccactaggga a 91

⟨210⟩ 18

〈211〉 105

<212> DNA

<213> Artificial

<220>

<223> an artificially synthesized DNA sequence

<400> 18

ggcagcggat ctgggacaga ttttactctt accatcagca gagtacaagt tgaagacctg 60

gcaatttatt attgtcacca atacctctcc tcgtggacgt tcggt 105

⟨210⟩ 19

⟨211⟩ 91

<212> DNA

<213> Artificial

(220>		
(223)	an artificially synthesized DNA sequence	
<400>	19	
ggtgta	gcca gaagccttgc aggacatctt cactgaggcc ccaggttttg acagttcagc	60
ccctga	ctcc tgcagctgga cctgggagtg g	91
<210>	20	
<211>	96	
⟨212⟩	DNA	
<213>	Artificial	
<220>		
<223>	an artificially synthesized DNA sequence	
<400>	20 .	
tgcagt	caat gtggccttgt ccttgaagtt ctgattgtac tcagtataat cattcctagg	60
attaat	gtat ccaatccatt ccagaccctg tccagg	96

⟨210⟩ 21

<211> 105

PCT/JP2004/004696

102

29/37

<21	2>	DNA
\ Z I	4/	DINE

<213> Artificial

<220>

<223> an artificially synthesized DNA sequence

<400> 21

60 accegaggag actgtgagag tggtgccttg gccccagtag aacgtagtaa tatcccttct

105 tgcacagtaa tagactgcag agtcctcaga tgtcaggctg ctcag

⟨210⟩ 22

<211> 102

<212> DNA

<213> Artificial

<220>

<223> an artificially synthesized DNA sequence

⟨400⟩ 22

ccaggccaag tagttcttgt gatttgcact gtataaaaca ctttgactgg acttacagct 60

catagtgacg ttttctcctg cagacacagc cagagatgat gg

<210>	23	
(211)	84	
<212>	DNA	
<213>	Artificial	
<220>		
<223>	an artificially synthesized DNA sequence	
<400>	23	
aagagt	aaaa tetgteecag ateegetgee tgtgaagega teagggaeae eagatteeet	60
agtgga	tgcc cagtagatca gcag	84
<210> ·	24	
<211>	93	
<212>	DNA	
<213>	Artificial	
<220>		
〈223〉	an artificially synthesized DNA sequence	
<400>		
attgcg	gccg cttatcactt atcgtcgtca tccttgtagt ctttgatctc cagcttggtc	60

(210)	25	
(211)	92	
(212)	DNA	
(213>	Artificial	
(220>		
〈223〉	an artificially synthesized DNA sequence	
<400>	25	
cctgaa	ttcc accatgaact ttgggctcag attgattttc cttgtcctta ctttaaaagg	60
tgtgaa	gtgt gaagtgcagc tggtggagtc tg	92
	·	
<210>	26	
(211)	89	
<212>	DNA	
<213>	Artificial	
(220>	•	
(223>	an artificially synthesized DNA sequence	
〈400 〉	26	
gtgcag	cctc tggattcgct ttcagtatct atgacatgtc ttgggttcgc cagactccgg	60

PCT/JP2004/004696

agaaga	ggct ggagtgggtc gcatacatt	89
<210>	27	
<211>	86	
<212>	DNA	
<213>	Artificial	
<220>		
<223>	an artificially synthesized DNA sequence	
	·	
<400>	27	
gggccg	attc accatctcca gagacaatgc caagaacacc ctgtacctgc aaatgagcag	60
tctgaa	gtct gaggacacag ccatgt	86
	·	
(010)		
⟨210⟩	28	
〈211〉	98	
〈212〉	DNA	
⟨213⟩	Artificial	
/000\		
⟨220⟩	•	
<223>	an artificially synthesized DNA sequence	

·	
<400> 28	
cggggttttg tttgcttact ggggccaagg gactctggtc actgtctctg caggtggagg	60
	00
cggtagcgat atccagatga cccagactac atcctccc	98
<210> 29	
⟨211⟩ 114	
<212> DNA	
<213> Artificial	
⟨220⟩	
<pre><223> an artificially synthesized DNA sequence</pre>	
<400> 29	
ttgcagggca agtcaggaca ttagcaatta tttaaactgg tatcagcaga aaccagatgg	60
aactgttaaa ctcctgatct actacacatc aatattacac tcaggagtcc catc	114
<210> 30	
<211> 87	
<212> DNA	
<213> Artificial	

3 4 / 3 7	
<223> an artificially synthesized DNA sequence	
<400> 30 .	
ctctcaccat tagcaacctg gagcaagaag attttgccac ttacttttgc caacagggta	60
atacgcttcc gtggacgttc ggtggag	87
<210> 31	
<211> 91	
<212> DNA	
<213> Artificial	
<220> <223> an artificially synthesized DNA sequence	
<400> 31	
ctgaaagcga atccagaggc tgcacaggag agtttcaggg accetecagg ettcactaag	60
cctccccag actccaccag ctgcacttca c	91

⟨210⟩ 32

⟨211⟩ 91

<212> DNA

<213> Artificial

<220>	
<223> an artificially synthesized DNA sequence	
<400> 32	
gtctctggag atggtgaatc ggcccttcac agtgtctgga tagtaggtgg taccaccacc	60
actactaatg tatgcgaccc actccagcct c	91
<210> 33	
<211> 90	
<212> DNA	
<213> Artificial	
<220>	
<223> an artificially synthesized DNA sequence	
<400> 33	
ggccccagta agcaaacaaa accccgtagc tactaccgta gccactatgt cttgcacagt	60
aatacatggc tgtgtcctca gacttcagac	90
<210> 34	
(011) 00	

60

93

4/00469
۰

	3	6	/	3	7
--	---	---	---	---	---

	36/37	
<212>	DNA .	
<213>	Artificial	
<220>	·	
<223>	an artificially synthesized DNA sequence	
<400>	34	
taattg	ctaa tgtcctgact tgccctgcaa ctaatggtga ctctgtctcc cagagaggca	60
gacagg	gagg atgtagtctg ggtcatctgg	90
(010)		
⟨210⟩	35	
<211>	93	
<212>	DNA	
<213>	Artificial	
(000)		
⟨220⟩		
<223>	an artificially synthesized DNA sequence	
<400>	35	
ヽせひひ /	งป	

tcttgctcca ggttgctaat ggtgagagaa taatctgttc cagacccact gccactgaac

tttgatggga ctcctgagtg taatattgat gtg

85

cctccaccga acgtccacgg aagcg

<210>	36	
<211>	85	
<212>	DNA	
<213>	Artificial	
<220>		
<223>	an artificially synthesized DNA sequence	
<400>	36	
attgcg	gccg cttatcactt atcgtcgtca tccttgtagt ctttgatttc cagcttggtg	60

International application No. PCT/JP2004/004696

Α	. CL	ASSIFI	CATION	OF SUI	BJECT	MATTER

Int.Cl7 C07K16/28, C12N15/62, A61K39/395, A61P1/04, 1/16, 3/10, 5/14,
7/00, 7/04, 7/06, 11/06, 15/08, 17/00, 17/06, 21/04, 25/00,
27/02, 29/00, 35/00, 35/02, 37/02, 43/00

According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC

B. FIELDS SEARCHED

Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols)

Int.Cl⁷ C07K16/28, C12N15/62, A61K39/395, A61P1/04, 1/16, 3/10, 5/14, 7/00, 7/04, 7/06, 11/06, 15/08, 17/00, 17/06, 21/04, 25/00, 27/02, 29/00, 35/00, 35/02, 37/02, 43/00

Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched

Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practicable, search terms used)
MEDLINE(STN), BIOSIS(STN), WPIDS(STN), JICST FILE(JOIS),
SwissProt/PIR/GeneSeq, Genbank/EMBL/DDBJ/GeneSeq

C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT

Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
X Y	WO 01/97858 A2 (IDEC Pharmaceuticals Corp.), 27 December, 2001 (27.12.01), & JP 2004-512262 A & EP 1299128 A2 & US 2002/0039557 A1	1,2,4-13
Х	WO 02/22212 A2 (IDEC Pharmaceuticals Corp.), 21 March, 2002 (21.03.02), & JP 2004-508420 A & EP 1328320 A2 & US 2002/0058029 A1	1,2,4-13
X Y	WO 01/74388 A1 (IDEC Pharmaceuticals Corp.), 11 October, 2001 (11.10.01), & JP 2004-500412 A & EP 1283722 A1 & US 2002/0012665 A1	1,2,4-13

Further docum	nents are listed in the continuation of Box C.	لـــا	See patent family annex.
	ies of cited documents: ning the general state of the art which is not considered lar relevance	"T"	later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention
filing date	ion or patent but published on or after the international	"X"	document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone
cited to establi special reason (sh the publication date of another citation or other	«Y»	document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination
"P" document publi priority date cli	ished prior to the international filing date but later than the aimed	"&"	being obvious to a person skilled in the art document member of the same patent family
Date of the actual of	ompletion of the international search	Date	e of mailing of the international search report
	2004 (06.07.04)	_	27 July, 2004 (27.07.04)
Name and mailing Japanese	address of the ISA/ e Patent Office	Aut	horized officer
Facsimile No.		Tele	phone No.

Form PCT/ISA/210 (second sheet) (January 2004)

International application No.
PCT/JP2004/004696

Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No
X Y	WO 02/04021 A1 (IDEC Pharmaceuticals Corp.), 17 January, 2002 (17.01.02), & JP 2004-502742 A & EP 1305045 A1 & US 2002/0028178 A1	1,2,4-13
X Y	JP 2001-518930 A (Immunomedics, Inc.), 16 October, 2001 (16.10.01), & WO 98/42378 A1 & EP 969866 A1 & US 2002/0071807 A1	1,4,6-11 2,3,5,12,13
X Y	JP 2002-544173 A (Immunomedics, Inc.), 24 December, 2002 (24.12.02), & WO 00/67795 A1 & EP 1178826 A1	1,4,6-11 2,3,5,12,13
X Y	JP 10-505231 A (Immunomedics, Inc.), 26 May, 1998 (26.05.98), & WO 96/04925 A1 & EP 771208 A1 & US 5789554 A	1,4,6-11 2,3,5,12,13
Y	HOLLIGER P. et al., "Diabodies": small bivalent and bispecific antibody fragments., Proc.Natl. Acad.Sci.USA., 1993, No.90, Vol.14, p.6444-8	2,3,5,12,13
P,X	WO 03/33654 A2 (ROSSI Edmund), 24 April, 2003 (24.04.03), & US 2003/0148409 A1	1-13
	·	
	-	

International application No.

PCT/JP2004/004696

Box N	VO. 1	Nucleotide and/or amino acid sequence(s) (Continuation of item1.b of the first sheet)
1. W	Vith re venti	egard to any nucleotide and/or amino acid sequence disclosed in the international application and necessary to the claimed ion, the international search was carried out on the basis of:
a	. typ	pe of material
		a sequence listing
		table(s) related to the sequence listing
h	. for	rmat of material
·		in written format
	נ	x in computer readable form
_		as of filing/formiching
C	tin C	ne of filing/furnishing contained in the international application as filed
	ר	contained in the international application in computer readable form
	_	furnished subsequently to this Authority for the purposes of search
2. 🔀		In addition, in the case that more than one version or copy of a sequence listing and/or table relating thereto has been filed
	,	or furnished, the required statements that the information in the subsequent or additional copies is identical to that in the application as filed or does not go beyond the application as filed, as appropriate, were furnished.
3. A	dditic	onal comments:
		•
	•	
		•

International application No.
PCT/JP2004/004696

Box No.	11	Observations where certain claims were found unsearchable (Continuation of item 2 of first sheet)
reasons:		al search report has not been established in respect of certain claims under Article 17(2)(a) for the following
	Claims because	Nos.: e they relate to subject matter not required to be searched by this Authority, namely:
2.	Claims because extent t	Nos.: e they relate to parts of the international application that do not comply with the prescribed requirements to such an that no meaningful international search can be carried out, specifically:
3. 🗀	Claims because	Nos.: e they are dependent claims and are not drafted in accordance with the second and third sentences of Rule 6.4(a).
Box No.	ш	Observations where unity of invention is lacking (Continuation of item 3 of first sheet)
It matt need as a set to f the amir havi	is received a specific form specific form specific form specific following the sextra specific form	al Searching Authority found multiple inventions in this international application, as follows: accognized that degraded antibodies recognizing CD22, i.e., the common to claims 1 to 13, have been publicly known (see, if W098/42378). Thus, the above common matter cannot be considered ecial technical feature. Such being the case, the inventions as the in claims 1 to 13 cannot be regarded as a group so linked as a single general inventive concept. The inventions as set forth in claims 1 to 13 are classified into owing 4 groups of inventions: (1) a degraded antibody having the sid sequence represented by SEQ ID NO:1, (2) a degraded antibody the amino acid sequence represented by SEQ ID NO:3, (continued sheet)
searchal		
2.		searchable claims could be searched without effort justifying an additional fee, this Authority did not invite payment of ditional fee.
3. Covers		y some of the required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report
	only tl	nose claims for which fees were paid, specifically claims Nos.:
4. 🔀 The	restric	quired additional search fees were timely paid by the applicant. Consequently, this international search report is ted to the invention first mentioned in the claims; it is covered by claims Nos.: "ts relating to SEQ ID NO:1 in claims 1 to 13
Remar	k on Pro	The duditional souter reserves of the experience of
		No protest accompanied the payment of additional search fees.

International application No.
PCT/JP2004/004696

Continuation of Box No.III of continuation of first sheet(2)
(3) a degraded antibody having CDR of SEQ ID NO:5 and the amino acid sequence represented by SEQ ID NO:7, and (4) a degraded antibody having CDR of SEQ ID NO:9 and the amino acid sequence represented by SEQ ID NO:11.

Form PCT/ISA/210 (extra sheet) (January 2004)

A. 発明の属する分野の分類(国際特許分類(IPC))

Int. Cl. O7K16/28, C12N15/62, A61K39/395, A61P1/04, 1/16, 3/10, 5/14, 7/00, 7/04, 7/06, 11/06, 15/08, 17/00, 17/06, 21/04, 25/00, 27/02, 29/00, 35/00, 35/02, 37/02, 43/00

B. 調査を行った分野

調査を行った最小限資料 (国際特許分類 (IPC))

Int. C1. 7 C07K16/28, C12N15/62, A61K39/395, A61P1/04, 1/16, 3/10, 5/14, 7/00, 7/04, 7/06, 11/06, 15/08, 17/00, 17/06, 21/04, 25/00, 27/02, 29/00, 35/00, 35/02, 37/02, 43/00

最小限資料以外の資料で調査を行った分野に含まれるもの

国際調査で使用した電子データベース (データベースの名称、調査に使用した用語)
MEDLINE (STN) BIOSIS (STN) WPIDS (STN) JICST774ル(JOIS)
SwissProt/PIR/GeneSeq Genbank/EMBL/DDBJ/GeneSeq

C. 関連すると認められる文献

引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号
X Y	WO 01/97858 A2 (アイディック ファーマスーティカルス コーホ レイション) 2001. 12. 27 & JP 2004-512262 A & EP 1299128 A2 & US 2002/0039557 A1	1, 2, 4-13 3
X Y	WO 02/22212 A2 (アイテ イック ファーマスーティカルス コーホ レイション) 2002 03 21 & JP 2004-508420 A & EP 1328320 A2 & US 2002/0058029 A1	1, 2, 4-13
X Y	WO 01/74388 A1 (アイディック ファーマスーティカルス コーホ レイション) 2001.10.11 & JP 2004-500412 A & EP 1283722 A1 & US 2002/0012665 A1	1, 2, 4-13

区欄の続きにも文献が列挙されている。

パテントファミリーに関する別紙を参照。

- * 引用文献のカテゴリー
- 「A」特に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示す。
- 「E」国際出願日前の出願または特許であるが、国際出願日 以後に公表されたもの
- 「L」優先権主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行 日若しくは他の特別な理由を確立するために引用する 文献(理由を付す)
- 「O」ロ頭による開示、使用、展示等に言及する文献
- 「P」国際出願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願

- の日の後に公表された文献
- 「T」国際出願日又は優先日後に公表された文献であって 出願と矛盾するものではなく、発明の原理又は理論 の理解のために引用するもの
- 「X」特に関連のある文献であって、当該文献のみで発明 の新規性又は進歩性がないと考えられるもの
- 「Y」特に関連のある文献であって、当該文献と他の1以 上の文献との、当業者にとって自明である組合せに よって進歩性がないと考えられるもの
- 「&」同一パテントファミリー文献

国際調査を完了した日 06.07.2004 国際調査報告の発送日 27.7.2004 国際調査機関の名称及びあて先 特許庁審査官(権限のある職員) 4N 9739 田中 晴絵 郵便番号100-8915 東京都千代田区霞が関三丁目4番3号 電話番号 03-3581-1101 内線 3488

C (続き).	関連すると認められる文献	
引用文献の		関連する
カテゴリー*		請求の範囲の番号
X Y	WO 02/04021 A1 (アイディック ファーマスーティカルス コーポ レイション) 2002.01.17 & JP 2004-502742 A & EP 1305045 A1 & US 2002/0028178 A1	1, 2, 4–13 3
X Y	JP 2001-518930 A (イムノメディクス インコーポ・レイテット*) 2001.10.16 & WO 98/42378 A1 & EP 969866 A1 & US 2002/0071807 A1	1, 4, 6-11 2, 3, 5, 12, 13
X Y	JP 2002-544173 A (イムノメディクス インコーポ・レイテット*) 2002.12.24 & WO 00/67795 A1 & EP 1178826 A1	1, 4, 6–11 2, 3, 5, 12, 13
X Y	JP 10-505231 A(イムノメディクス インコーホ レイテット) 1998. 05. 26 & WO 96/04925 A1 & EP 771208 A1 & US 5789554 A	1, 4, 6–11 2, 3, 5, 12, 13
Y	HOLLIGER P. et al., "Diabodies": small bivalent and bispecific antibody fragments., Proc Natl Acad Sci U S A., 1993, No. 90, Vol. 14, p. 6444-8	2, 3, 5, 12, 13
PX	WO 03/33654 A2 (ROSSI Edmund) 2003.04.24 & US 2003/0148409 A1	1-13
2	· · · · ·	
		<u> </u>
1		
1	1	1

第11欄 請求の範囲の一部の調査ができないときの意見 (第1ページの2の続き)
法第8条第3項 (PCT17条(2)(a)) の規定により、この国際調査報告は次の理由により請求の範囲の一部について作
成しなかった。
1. 間 請求の範囲 は、この国際調査機関が調査をすることを要しない対象に係るものである。
つまり、
2. 請求の範囲
3. □ 請求の範囲は、従属請求の範囲であってPCT規則6.4(a)の第2文及び第3文の規定に 従って記載されていない。
第Ⅲ欄 発明の単一性が欠如しているときの意見(第1ページの3の続き)
次に述べるようにこの国際出願に二以上の発明があるとこの国際調査機関は認めた。
請求の範囲1-13に共通する事項である、CD22を認識する低分子化抗体は、公知であったと認められるため(要すれば、WO98/42378号等参照。)、上記共通する事項は特別な技術的特徴とは認められず、よって、請求の範囲1-13記載の発明が単一の一般的発明概念を形成するように関連しているとは認められない。したがって、請求の範囲1-13に記載の発明は、(1)配列番号:1に記載のアミノ酸配列を有する低分子化抗の(2)配列番号:3に2000円のアミノ酸配列を有する低分子化抗
体、(3)配列番号:5のCDRおよび配列番号:7のCDRのアミノ酸配列を有する低分子化抗体、及び、(4)配列番号:9のCDRおよび配列番号:11のCDRのアミノ酸配列を有する低分子化抗体、に関する、4の発明群に区分される。
1. 出願人が必要な追加調査手数料をすべて期間内に納付したので、この国際調査報告は、すべての調査可能な請求 の範囲について作成した。
2. <u></u> 追加調査手数料を要求するまでもなく、すべての調査可能な請求の範囲について調査することができたので、追加調査手数料の納付を求めなかった。
3.
4. X 出願人が必要な追加調査手数料を期間内に納付しなかったので、この国際調査報告は、請求の範囲の最初に記載されている発明に係る次の請求の範囲について作成した。
1-13の配列番号1に関する部分
追加調査手数料の異議の申立てに関する注意 □ 追加調査手数料の納付と共に出願人から異議申立てがあった。
□ 追加調査手数料の納付と共に出願人から異議申立てがなかった。